# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

3/5/3

DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

008430324

WPI Acc No: 1990-317325/199042

XRAM Acc No: C90-137320

New human serum albumin fragments - used to bond to medicines and for

stable folding of protein(s)

Patent Assignee: TONEN CORP (TOFU )

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week
JP 2227079 A 19900910 JP 89217540 A 19890825 199042 B

Priority Applications (No Type Date): JP 88250926 A 19881006; JP 89217540 A 19890825

Abstract (Basic): JP 2227079 A

Human serum albumin protein fragment (A) comprising a centre part of human serum albumin, human serum albumin fragment (B) lacking in the . C-terminal portion of human serum albumin, and human serum albumin fragment (C) lacking in the n-terminal portion of human serum albumin are new.

(A) pref. has an amino acid sequence of 123-methionine to 303-proline of human serum albumin. (B) has an amino acid sequence of 1-aspartic acid to 303-proline; and (C) has an amino acid sequence of 123-methione to 585-leucine. (A), (B) or (C) may be fused with a signal peptide of E. coli alkaline phosphatase to give a fused protein. A plasmid contg. a DNA sequence to code the fused protein is introduced into a host for transformation, and the transformant host is incubated to express the corresp. human serum albumin protein fragment or fused protein.

USE/ADVANTAGE - C-terminal lacking fragment (B) does not bond to long-chain fatty acids but bonds to medicines at the remaining centre part. N-terminal lacking fragment (C) is used for stable folding of proteins. Centre part fragment (A) has both characteristics of (B) and (C).  $(24pp \ Dwg.No.0/0)$ 

Title Terms: NEW; HUMAN; SERUM; ALBUMIN; FRAGMENT; BOND; MEDICINE; STABILISED; FOLD; PROTEIN

Derwent Class: B04; D16

International Patent Class (Additional): A61K-037/04; C07K-013/00;

C07K-015/06; C12N-001/21; C12N-015/14; C12P-021/02

File Segment: CPI

## (n) 日本园特許庁(JP) (1) 特許出願公開

## @ 公開特許公報(A) 平2-227079

®Int. Cl. 5	識別記号	庁内盛理番号	43公開	平成 2年(199	0)9月10日
C 12 N 15/14 C 07 K 13/00 15/06		8318-4H 8318-4H 8515-4B			
C 12 N 1/21 15/62	•	6515—4 <i>D</i>			
C 12 P 21/02	ZNA	C 8214-4B※ 審査請求	未謂求	請求項の数 17	(全24頁)

ヒト血清アルブミン断片 69発明の名称

②特 頭 平1-217540

**郊出** 願 平1(1989)8月25日

図昭63(1988)10月6日図日本(JP)⑪特願 昭63-250926 優先権主張

埼玉県入間郡大井町西鶴ケ岡1-4-6 昇 危発 明 者

埼玉県朝霞市朝志ケ丘4-8-8 グリーンパーク朝志ケ 八木 慎太郎 70発明

丘101

埼玉県入間郡大井町西鶴ケ岡 2-11D-101 鈴木 正則 @発 明

東京都千代田区一ツ橋1丁目1番1号 東 燃 株 式 会 社 ⑪出 顧 人

弁理士 青 木 朗 外4名 個代 理 人

最終頁に続く

#### 1. 発明の名称

ヒト血消アルプミン断片

#### 2. 特許請求の范囲

- 1. ヒト血消アルブミンの中央部分からなるヒ ト血消アルプミン蛋白質断片。
- 2. ヒト血液アルブミンの 123位のメチオニン から 303位のプロリンまでのアミノ酸配列を有す る諺求項1に記憶の断片。
- 3. ヒト血消アルブミンの中央部と他のポリベ ブチドとから成る融合蛋白質。
- 4. 大腿菌アルカリ性ホスファターゼのシグナ ルペプチドと、ヒト血治アルプミンの 123位のメ チオニンから 303位のプロリンまでのアミノ酸配 列を有するポリペプチドとから成る艙求項3に配 成の融合蛋白質。
- 5. ヒト血治アルプミンのC末端部分が欠失し たヒト血油アルプミン断片。
- 6. ヒト血泊アルプミンの1位のアスパラギン 敵から 303位のプロリンまでのアミノ酸配列を有

## する韶求項5に記殻の断片。

- 7. ヒト血滑アルブミンのC末端部分の欠失し たヒト血治アルブミン断片と他のポリペプチドと から成る融合蛋白質。
- 8. 大腿窗アルカリ性ホスファターゼのシグナ ルペプチドと、ヒト血剤アルブミンの1位のアス パラギン酸から 303位のプロリンまでのアミノ酸 配列とから成る設求項7に記敬の融合蛋白質。
- 9. ヒト血沼アルブミンのN-末端部分が欠失 したヒト血消アルブミン断片。
- 10. ヒト血浴アルブミンの 123位のメチオニン から 585位のロイシンまでのアミノ酸配列を有す る額求項9に配敵のヒト血洞アルブミン断片。
- 11. ヒト血润アルプミンのN-末端部分が欠失 したヒト血洞アルブミン断片と他のポリペプチド とから成る融合蛋白質。
- 12. 大脳菌アルカリ性ホスファターゼのシグナ ルペプチドとヒト血消アルプミンの 123位のメチ オニンから 585位のロイシンまでのアミノ酸配列 とから成る鉛求項11に記録の融合蛋白質。

13. 請求項1 . 5 もしくは9 に記載の蛋白質断片又は請求項3 . 7 もしくは11に記載の融合蛋白質をコードするDNA配列。

14. 請求項13に記載の D N A 配列を含有するプラスミド。

15. 前記DNA配列の上流に、該DNA配列を 宿主内で効率よく発現せしめるための制御配列を 含有する発現プラスミドである、請求項14に記載 のプラスミド。

16. 請求項14に記載のプラスミドにより形質転換された宿主。

17. 請求項16に記載の宿主を培養してヒト血清アルブミン蛋白質断片又は該断片を含む融合蛋白質を発現せしめた場合ほ白質を発現せしめた場合には所望により該融合蛋白質から該ヒト血清アルブミン蛋白質断片を切り出すことを特徴とする、ヒト血清アルブミン蛋白質断片又は該断片を含有する融合蛋白質の製造方法。

基本的にはヒト血清アルブミンの断片でも推定されている多くの薬剤に対する結合部位はほとんど含んでおり、ドラッグキャリヤーとしての活性を示すことができると考えられる。薬物等の運搬・供給系におけるキャリヤー等として使用する場合には、薬物等との結合性を限定する等の見地から、むしろヒト血清アルブミン分子全体を使用するよりもその断片を使用する方が有利であると予想さ

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明はヒト血清アルブミンの部分から成る蛋白質断片に関する。この蛋白質断片は薬物等の運 酸・供給系のキャリヤー等としての用途が期待される。

#### 〔従来の技術〕

れる。

一般に、蛋白質を切断してその断片を調製する 方法として、蛋白質を臭化シアンのごとき化学物 質又はトリプシン、ペプシン等のプロテアーゼを 用いる方法が知られている。しかしながら、これ らの方法においては、蛋白質のアミノ酸配列にな 存して切断部位が必然的に定まるため、任意の 位で切断することができず、従って理想的な蛋白 質断片を得ることはできない。従って アルブミンについてもその様な断片は得られてい ない。

## (発明が解決しようとする課題)

これに対して、組換えDNA技術を用いれば、 任意の部分からなるヒト血清アルプミン断片を適 当な宿主細胞中で合成させることができる。従っ て本発明は、ヒト血清アルブミンの所望の蛋白質 断片をコードするDNAを作製し、これに基く組 換DNA技術により、ヒト血清アルブミンの蛋白 質断片及びその製造手段を提供しようとするもの である。

さらに觧しくは、本発明は、ヒト血沼アルブミ ンの中央部分からなるヒト血治アルプミン蛋白質 断片、及びヒト血液アルブミンの中央部と他のポ リペプチドとから成る殷合蛋白質:ヒト血消アル ブミンのC-末端部分が欠失したヒト血泊アルブ ミン断片、及び該断片と他のポリペプチドとから 成る融合蛋白質、並びにヒト血泊アルブミンのN - 末端部分が欠失したヒト血沼アルブミン断片、 及び該断片と他のポリペプチドとから成る融合蛋 白質;これらの蛋白質断片又は融合蛋白質をコー ドするDNA:該DNAを含有するプラスミド: 核プラスミドにより形質伝換された宿主:及び前 記宿主を培養してヒト血液アルブミン蛋白質断片 又は該断片を含む融合蛋白質を発現せしめ、融合 蛋白質を発現せしめた場合には所望により該融合 蛋白質から該ヒト血滑アルプミン断片を切り出す ことを特徴とするヒト血消アルプミン蛋白質断片 又は該断片を含有する融合蛋白質の製造方法に関 する.

#### 〔具体的な脱明〕

正常ヒト血剂アルブミンAをコードするcDNAはすでにクローン化されている(特別昭63-037453)。 従って、このcDNAを用いて、違伝子工学的手法により正常ヒト血剂アルブミンAの任意の断片を製造することができる。

ついて記載し、そしてNー末端が欠失したアルブミン断片の例として正常ヒト血消アルブミンの123位のメチオニンから 585位のロイシンまでのアミノ酸配列から成るアルブミン断片 (これを短縮HSAと称する切合がある) について記徴する。これら本発明の3つのタイプのアルブミン断片はそれぞれ下記のごとき特徴を有している。

本発明のアルブミン断片は、いずれもヒト血消アルブミンの中央部分を含有している。この根に、中央部分を含めたのは、ヒト血消アルブミン分子上の変剤結合位置は現在までに4つ(サイト I~IV)知られており(Sjöholo, I., Bkoan, B. B., Kober, A., Ljugstedt-Pahloan, I., Seiving, B. & Sjödin, T. Hol. Pharoacol. 16, 767-(1979) )、これらのサイトにおいて変物の結合に重要な役割を果たすアミノ破残基もいくつか知られている(Pehske, K. らBiocheo. Pharoacol. 30, 688-(1981))が、そのほとんどがこの中央部分に毎中しているためである。

Sjöholo らは変物をヒト血治アルブミンに均一

に分散させた小球体を使い、多種の変物の結合位置を調べ、ジアゼパムサイト(サイト1)、ジギトキシンサイト(サイト1)、及びワルファリンサイト(サイトⅡ)に分類しているが、この他にタモキシフェン(サイトⅣ)またはビリルビン結合サイトが存在するらしい。Pehskeらはジアゼパムサイト、ワルファリンサイト、ピリルピン結合サイトにおいて重要な役割をしているアミノ酸として各々Lys195とHis146及びArg145、Trp214及びLys199、Lys240を推定している。一方パルミチン酸塩のような長額脂肪酸の結合サイトはC端側領域にあるらしく(Reed, R.G., Feldhoff, R.C., Clute, O.L.& Peters, T.Tr. Biochemistry, 14, 4578-

(1975); Berde, C. B., Hudson, B. S., Siconi... R. D. B Sklar, L. A. J. Biol. Chec. <u>254</u>, 391-(1979))、本発明のヒト血泊アルブミンの中央部分から成るヒト血泊アルブミン断片、又はC-末端部分を欠失したヒト血油アルブミン断片を利用すれば長額脂肪酸が結合できず、ジアゼパム、ワルファリン等が結合できるドラッグキャリアーの作製が可能とな

**る**.

ヒト血治アルブミンは 585個のアミノ酸から成 る高分子蛋白質で、しかも分子内に35個のシステ イン残益を有し、そのうち尽もN婚側に位記する システィン残益(Cys-34)のみが遊離のSH基を有 する状態で存在し、その他のものは互いにジスル フィド (S-S) 結合を形成し、計17個のS-S 綴が分子内に形成されている。蛋白質分子の高次 (立体) 招造形成の過程で少なくとも2 和の酵素 (ペプチジルプロリルcis-trans イソメラーゼ及 びアロティンジスルフィドイソメラーゼ (PDI)) が関与していることが最近明らかになってきたが、 S-S橋形成に重要な役割を果たすのは後者の PDIである。血油アルブミンを産生する哺乳類 の細胞内では生合成及び血消アルブミン蛋白質の 細胞内輸送の過程でPDIが働き蛋白質分子内に S-S椙が形成され、PDIの主な存在場所は小 胞体を含むミクロソーム画分であることが知られ ている。大腿菌をはじめとする原核生物細胞内で ヒト血消アルブミンを生合成させた場合上述のよ

本発明においては、前記3つのタイプのアルプミン断片の代表例として特定のアミノ配列范囲を有する3粒銀のアルブミン断片を具体的に記載するが、3つのタイプのアルブミン断片はそれぞれ前記のごとき特徴を有しており、それらの特徴を発揮することができるアルブミン断片はすべて本

発明の范囲に属する。例えば、薬剤結合部位が築 中している中央部分として第 123位のメチオニン から 303位のプロリンまでの範囲を例示したが、 中央部分は必ずしもこの笕囲に限定されず、薬剤 結合部位の大部分を含む範囲であれば、第 123位 ~ 303位よりも長くても、短かくてもよい。また、 長鎖脂肪酸の結合部位が存在し、従って除去され るべきC-末端側領域として 304位からC-末端 までの范囲を例示したが、これに限らず、長鎖脂 肪酸の結合部位を含む範囲であれば、さらに長い 箆囲でもよく、又短い箆囲でもよい。 さらに、シ スティンを多数含有し、従って除去されるべきN - 末端の短囲としてN-末端から 122位までの範 囲を例示したが、第34位のシスティンを含有する N-末端側領域であればN-末端から 122位まで の短囲に限定されるものではなく、さらに長いか 又は短い範囲であってもよい。

従って、次の条件を考慮しながら軽々のアルブ ミン断片をデザインすることができ、それらは本 発明の位囲に属する。ヒト血液アルブミンの断片 以上の点はたとえば不溶化した形で細胞からとり出したヒト血滑アルブミン断片をin vitro(試験管内)で可溶化し、本来の正常な立体相違(SーS結合も含めて)をとらせようとする場合に特に重要なことである。このようなin vitroでの立体相違形成(リフォールディング)反応にはペプチジルプロリルcis-trans イソメラーゼやPD1

が使われる可能性がある。

正常ヒト血液アルプミンAの全体又は大部分を コードするcDNAの作魁方法は総教例1において具 体的に記載する。目的とする蛋白質断片をコード するDNAは、その全体を常法に従って化学合成 することもでき、又前記のcDNAから調望すること もできる。cDNAから調製する場合、正常ヒト血消 アルブミンAの全体又は大部分をコードするcDNA を、目的とする蛋白質断片をコードするcDNA領域 の5′末端又は3′末端の内側で、適切な制限エ ンドヌクレアーゼにより切断し、不足の未端コー ド配列を化学合成したDNAにより補完すること により調製される。あるいは、cDNAを、目的とす る蛋白質断片をコードするcDNA領域の5′末端又 は3′ 末端外側で、適切な制限エンドヌクレアー ゼにより切断した後、余分のDNA部分をエキソ ヌクレアーゼにより除去することもできる。上記 2つの方法の内5′末端と3′末端の加工におい て異る方法を組み合わせて用いることもできる。

本発明の例においては、正常ヒト血泊アルプミ

ンのアミノ酸配列中のHet(123)-Pro(303) から成 る蛋白質断片をコードするDNAとして、Het(123) -Alo(151) をコードする合成DNA (第1図) と Pro(152)-Pro(303) をコードするcDNA (第8-1 図~第8-2図中( )で示した部分)とを迎結 したものを使用する。アルカリホスファターゼの シグナルペプチドとミニHSAの融合蛋白質をコ ードするDNAとしては既に特願昭63~037453に 記哉のアルカリホスファターゼのシグナルペプチ ドと全長のヒト血消アルプミン分子との融合蛋白 質をコードするDNAを含むプラスミドpUC-phoA -HSA-Aからアルカリホスファターゼのシグナルペ プチド及びヒト血清アルプミンAのAspl~Pro152 までをコードするDNAを特頭昭63-268302に記 敬のプラスミドpUC-HSA-I'から切り出したGlul53 ~Pro303をコードするDNA断片とを融合したも のを使用する。短縮HSAをコードするDNAと しては上記で作製したMet123-Pro303 をコードす るDNAのうち合成DNA部分 (Met123-Ala151) を切り出したものと特願昭63-037453に記録の

pUC-phoA-HSA-Aから切り出したPro152-Leu585 のコード領域および3、側非翻訳領域を含むDNA 配列とを連結したものを使用する。

本発明の正常ヒト血液として発現させることとという。 ここのは、それ自体とコードするDNAは、それ自体とコードするDNAは、それ自体とコードするDNAは、それ自体とコードするDNAは、で発現せした、 融合蛋白質を得るのにで発現ないのでである。ことして例えば大腸が挙げられるでで、スワッとでは、でき、というでは、、できないできる。

ヒト血消アルブミン断片の発現のためには、例えば前記のごとき融合蛋白質をコードする DNA を適当な発現ベクター、例えばプラスミドに挿入した後、抜ベクターを宿主に取入する。発現用宿主としては動物細胞や酵母のごとき食核細胞、及

び細菌のごとき原核細胞を用いることができ、ベクターは宿主に依存して選択される。細菌でで断り、 と ト血溶アルブミン B N N 日 では、 と ト血溶アルブ る D R 別を含む発現制御がよる。 のよい アーター、 し ロモーターとしては、 例えば スロモーター (Pa . Pc) 、 tuf B プロモーター (Pa . Pc) 、 tuf B プロモーター、 しくは rrn B プロモーター、 又 は こ れ ら のハイブリドプロモーターを使用することができる。

発現ベクター、例えばではよる宿主、例えば大腿園の形質に換は常法に従って行う。目的に換は常法により行う。目ののタンパク質の生産のためには、大腿園の生産のためには、大腿園とによりである。 は、大腿の といいに は 強い といっと ひん といっと は で アプロモーター を 用いる 場合 に は な アプロモーター を 相い な 場合 に は に アプロモーター を 相い な 場合 に は 、 3 - 8 - 4 ンドールアクリル酸を 培地に添加することに

り絵楽を行うことができる。

次に、ヒト血油アルブミン断片の融合蛋白質を含有するこの溶液から、常法に従って該蛋白質を回収・和製する。融合蛋白質を開裂せしめることにより目的とするヒト血油アルブミン断片の融合蛋白質を得るには、大腸菌のリーダーペプチダーゼ(シグナルペプチダーゼ I)によりインピトロで分解する方法(Zwizinski,C.及びHickner,H.,J.Biol.Chec.255\_,7973(1980))を用いることが

できる。また融合質白質に臭化シアンを作用させればCys124-Het298 の断片が得られる。

#### (発明の効果)

次に、本発明のヒト血消アルブミン断片の製造について、実施例により具体的に説明する。

なお、実施例中に特に記載しない場合、DNAの処理のための酵素反応は次の条件によった。 制限酵素反応

Mspl (ニッポンジーン、10単位/山)、

BamH! (ニッポンジーン、35単位/山)、 Clal (ニューイングランドバイオラブス、5単位/山)、Hind □ (ニッポンジーン、12単位/山) 、及び EcoR! (ニッポンジーン、12単位/山) の場合:
DNA1 ㎏、酵素1 ៧、10x EcoR! 緩衝液 (1 M Tris・HCl (pH7.5), 100aM HgCl x, 500aM NaCl) 3 叫に滅菌蒸留水を加えて30 ៧とする。
37℃、1時間保温して切断を完了させる。Sall 及び Xbal (ニッポンジーン、15単位/山) の場合は10x EcoR! 緩衝液の代わりに100aM Tris・HCl (pH7.5)、70aM HgCl x, 1.75M NaCl, 70aM 2 ーメルカプトエタノール、2aM EDTA, 0.1%ウシ血沿アルブミンを使用する。

Pst | (ニッポンジーン、12単位/㎡) 及び Sph | (宝酒造、10単位/㎡) の場合は NaC& の 辺底を 2 倍にする。

バクテリアアルカリ性ホスファターゼによる処理

DNA1m、制限酵素EcoRI及びHind回各々1m、10X EcoRI級銜液2m、減窗蒸留水を加えて20mとし、37℃で1時間保温した後、90℃、5分

間加熱し酵素を失活させる。次に、滅菌蒸留水38 山、バクテリアアルカリ性ホスファターセ2 山 (宝酒造 0.5 単位/山)を加えて37で、1時間保 温した後、フェノール抽出を行い、得られた水層 をエタノールは深に用いる。

#### T4 DNAリガーゼ処理

たとえばベクターDNA1m、ベクターDNAと等モル型のDNAフラグメント、10X リガーゼ 級衝液 ( 660cM Tris-HCℓ (pH 7.5),66cM MgCℓ₂,100cM ジチオスライトール、1 cM ATP) 3 d、T4 DNA リガーゼ1 d (宝酒造、約 400単位/d)、 該菌孫留水を加えて30dとし16℃で一晩保温する。合成フラグメントのT4ポリヌクレオチドキナーゼによる5′ーリン酸化

50ch Tris-HCL (pH 7.6),10ch HgCL a 、5ch ジチオスライトール、0.2ch ATPを含有する溶液 (25 μ) 中でDNAフラグメントの各々の分量 (約30pooles) を6単位のT4ポリヌクレオチドキナーゼ (宝商造) で37℃、60分間処理することにより5′ 応をリン酸化する。リン酸化されたフ

ラグメントを含む溶液を退ぜ (Bt 100㎡)100℃の 永浴に5分間放置した後室温で放冷しアニーリン グを行う。 2 mのT4 DHAリガーゼを加え16ででー ぬ 展 温 し、 フラグメント 間を 迎 結 し、 二本 額 フラ グメントとする。

## 大脚窗DNAポリメラーゼー反応

DNA1 m、DNAポリメラーゼ I (Klenowフ ラグメント、宝酒造35単位/山) 1 山、 loH dXTP (dATP, dGTP, dCTP, TTPの混合物) 1 山、10X 松 銜液 (70aH Tris-HCℓ (pH 7.5), 1 aH EDTA,200aH NaCl , 70oH HgCl : ) 3 山に滅國孫留水を加え て全量を30世とし、37℃で30分間保温する。

## 実施例 1. Het(123)-Ala(151) をコードするDN

#### Aの合成

5′ 端にBaoH | 付着端をもち、3′ 嫡付近に がヒト血治アルブミンのHet(123)-Ala(151) を完 全にコードする遺伝子断片の構築を以下のように 行った。大匹菌での発現を効率よくするために大

Hpa II (Hsp I) 認識配列をもち、その二本質部分 明園で高い効率で発現される遺伝子によってよく

合成した。合成されたDNA鎖(約30pooles)50 of Tris-HCL (pH7.6).10of MRCL 1.5 of ジチオ スライトール及び 0.2 oH ATPを含有する溶液 (50 d) 中で6単位のT4ポリヌクレオチドキナーゼ (宝酒追)存在下で37℃、60分間処理することに より5′-端をリン酸化した。

リン酸化されたフラグメント 4 本を混ぜ 100℃ の水浴中に5分間保温しついて室温で放冷してア ニーリングを行った。 2 dのT4 DNAリガーゼ(800 単位、宝酒造)を加えて16℃で一晩保温しフラグ メント間を迎結して二本鎖フラグメントとした。 次にこの二本鎖フラグメントを Hpa II (Hsp I ) で 切断して96bpのフラグメントを得た。

## <u> 実施例2. ヒト血油アルブミン断片Met(123)-Pro</u> (303) をコードする DNA 断片の作製 (第2図)

正常ヒト血泊アルブミンのアミノ末端囚をコー ドする部分を欠き、さらに 304番目のセリンをコ ードするコドンが翻訳終止コドンに変化している 配列を含む A gtllヒトcDNAクローン(HSA-IA) (会

位用されるコドン(preferential codons) をでき るだけ多く含むよう配列をデザインした。これら のコドンに対するtBNA極は一般に大腸窗内に多量 に存在しており (たとえば、Ikeoura, I. J. Hol. Biol. 151,389-409(1981); Gouy, H. & Gautier, C. Nucleic Acids Res. 10,7055-7074(1982)) 、明訳 効率に必容することが明待される。第1回にデザ インされた配列を示す。

実際の合成に当っては、次の 4 租頭のオリゴヌ クレオチド:

- 5 ' GATCCATGTGCACCGCTTTCCACGACAACGAAGAAACC
- 5' AGGTATTTTTTCAGGAAGGTTTCTTCGTTGTCGTGGAA AGCGGTGCACATG 3'
- 5 ' TGAAAAAATACCTGTACGAAATCGCTCGTCGTCACCCG TACTTCTACGCTCCGG 3 '
- CGAAGAACAGCAGTTCCGGAGCGTAGAAGTACGGGTGA

をCaruthers ら (Hatteucci, H. D. 及びCaruthers. H.H. Tetrahedron Letters 21,719(1980)) により 開発されたホスホアミダイト法を応用した自助合 成繳(Applied Biosystems モデル380B) を用いて

考例 1: 第6図)をEcoRIにより切断してヒト血 治アルプミンcDNA部分を切り出し、これをプラス ミドpUC 19のEcoR | 部位に抑入してプラスミド pUC-HSA-Iを作製した。

pUC-HSA-Iを Pst I で切断し、生じた 5′ 縮の リン酸塩をパクテリアアルカリ性ホスファターゼ で処理して除去した後、 Ilpa [[(Hsp ]) で切断し て 750bpのフラグメントを切り出した。この 750 bpのフラグメントを実施例1において合成した96 bpのフラグメントとT4 DNAリガーゼで HpaⅡ(Hsp 1)の付臵末端同士の対合を利用して結合した役、 のフラグメントとT4 DNAリガーゼにより迎結し pSALIブラスミドを得た。

## 実施例3. 股合蛋白質発現用プラスミドpAT-trpphoA-SALIの作製(第3図)

pSALIをBanHIで処理して開環し末端を大嶋図 DNAポリメラーゼーで処理し、平滑末端とした 後、Hind皿で切断しHSA cDNAを含む 750bpのフラ グメントを得た。一方pUC 19プラスミドにて大奶

函アルカリ性ホスファターゼ(phoA)のシグナルペ アチドをコードする人工リーダー 配列を組み込ん だプラスミドpUC-phoA (参考例2) を Bpa I (Hsp 1) で切断し、大嶋図DNAポリメラーゼーで平 滑末端とした後EcoRlで切断し、リーダー配列を . 含む69bpのフラグメントを得た。このフラグメン トとpSAL [ 由来の正常ヒト血消アルプミンcDNAの 一部を含む 750bpのフラグメントをT4 DNAリガー ぜで迎結し、さらにpUC 19のEcoR [ とHind II の二 **鼠消化物のうち大きい方のフラグメントと迎結し** リーダー配列とHSA cDNA部分がつながったpUCphoA-SAL □プラスミドを得た。このようにして迫 結されたphoAシグナルペプチドをコードするリー ダー配列とHSA cDNAの一部との間にはヌクレオチ ド配列GGATCCがアダプター配列として生じ、2個 のアミノ酸Gly-Ser をコードするために実際にこ の融合辺伝子により合成される融合蛋白質はphoA シグナルペプチドーGly-Ser-Met123~pro303といご う构造をとる。

融合蛋白質を大腸菌で発現させるためにphoAシ

グナルペプチドー正常ヒト血洞アルブミンの殴合タンパク質の発現に用いたpAT-trp-phoA-HSA-A(参考例3及び4:特願昭63-037453)を利用した。pAT-trp-phoA-HSA-AをEcoB ! とBind II で二日消化し、phoAリーダー配列ーHSACDNA 部分を含まない大きい方のフラグメントを、pUC-phoA-SAL II プラスミドをEcoR I とHind II により二 国消化して得られる 800bpのフラグメントとT4 DNAリガーゼにより 返結しpAT-trp-phoA-SAL II プラスミドを得た。

pAT-trp-phoA-SAL [[プラスミドを大腿菌HB101に形質伝換法により導入し大腸菌HB101(pAT-trp-phoA-SAL []) を得た。

この大嶋菌は、工数技術院微生物工数技術研究 所に微工研園寄第 10308号(FERM P-10308)として 寄託されている。

#### 実施例 4. 融合蛋白質の発現

pAT-Trp-phoA-SAL II を保有する大娼菌による大 BD 菌アルカリ性ホスファターゼのシグナルペプチ ドとヒト血消アルプミン断片の融合蛋白質を次の

ようにして発現させた。

#### 培 發

### 不溶性函分の抽出

上記のように培録した培養液を7000rpo 、5分 遠心し、袰窗した。沈殿した窗体を20%ショ糖、 25on Tris-HC ( (pH 7.5 ) 、10on EDTA 、1on PMSF (ふっ化フェニルメチルスルホニル) に再浮 遊させ、卵白リゾチームを0.2 w/ cd 加えた。37 で15分が置することにより、外腹が消化され、プロトプラスト(スフェロプラスト)が得られた。この浮遊液を氷中に移し、冷却した後、10000rpo、10分 遠心し、スフェロプラストを沈殿させた。このスフェロプラストを20%ショ 姫液(25ah Tris-HC & (pH 7.5)、10ah EDTA)に再浮遊させ、氷浴中でポリトロンホモゲナイザー(ダイアル値:8)により破砕した。4℃において破砕液を15.000rpo、20分 遠心し、 菌体残査を得た。この菌体残査を25ah Tris-HC & (pH 7.5)に再浮遊させ、4℃において浮遊液を15.000rpo、20分 遠心した。この操作をさらにもう一回行い、得られた沈没を不溶性面分として得た。

## SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動

#### 1) 菌体総蛋白質の分析

培養液 0.5 ㎡を7000rpa 、5 分遠心し、疑菌した。菌体を10㎡の S D S ーサンプル液 (62.5 mM Tris-NCl (pH 6.8)、2% SDS、10%ショ 蝦、5%2 ーメルカプトエタノール)に浮遊させ、100℃5 分処理した。これを分離ゲル起度10%の

S D S - ポリアクリルアミドゲル (Laecoli の方法: Hature (London) <u>277</u>,680(1970) ) にアプライし、質気泳効を行った。

#### 2) 不溶性百分の分析

残査を25ch Tris-RCL (pH7.5) に再浮遊させ、一部をとり、SDSーサンプル液で希釈した。
100で5分処理することにより、不溶性蛋白質を可溶化させ、ゲル質気泳動を行った。

#### 3) 数色及び脱色

## ウェスターンプロットと免疫交差反応

SDSーポリアクリルアミドゲル包気泳効終了 彼、ゲルをガラス板よりはずした。ゲルサイズに 切断したニトロセルロースフィルター(Bio-rad, Trans-blot®)、及びワットマン社製 3 HM超紙 (2枚)をプロッティング液(0.3% Tris、1.44%グリシン、20%メタノール)に设した。ブロッティング液であらかじめ设したスコッチ・パッド上に遊紙、ゲル、フィルター、遊紙の頃に登ね合わせ、スコッチパッドではさみ、ブロッティング装置(TEPCO社製、Hodel:TC-808)にセットした。ブロッティング液をみたし、200mA、1時間 貫気泳動を行った。

実施例5. 大川窗アルカリ性ホスファターゼング ナルペプチドとミニHSAとの股合タ ンパク質をコードするDNA配列を含 むブラスミドpUC-phoA-ロHSA の作製 (第9図)

大嶋園アルカリ性ホスファターゼングナルペプ チドと成熟ヒト血沼アルブミンAの融合タンパク 質をコードするDNA配列を含む参考例3に記破

のpUC-phoA-HSA-AをEcoR I と Msp I で二 食消化し、 アルカリ性ホスファターゼのシグナルペプチドの アミノ末端のメチオニンコドンの直前から成熟ヒ ト血消アルプミンAの 152位のプロリンのコドン までの領域 (約500bp)を切り出した。一方前駆体 プレプロヒト血泡アルプミンAのうち成熟ヒト血 滑アルブミンAの 303位のプロリンまでをコード するが、 304位のセリンのコドン (TCA) がオ パールコドン(TGA)に冠換されたDNA配列 を含む組換えプラスミドpUC-HSA-l'を Hsplと Xbalで二量消化し、 153位のグルタミン酸から 356位のトレオニンまでの領域をコードする(し かし 304位のオパールコドンで翻訳は終止するの で実際には 303位のプロリンまでの領域をコード する) 約 610bpのDNA断片を得た。これら2つ のDNA断片を、プラスミドベクターpUC18 を EcoR | と Xba | とで二절消化して得た大きな方の 断片 (約2660bp) と迎結させることにより、大唱 図アルカリ性ホスファターゼのシグナルペプチド と成熟ヒト血液アルプミンAのAspl-Pro303 の領

坂からなる設合タンパク質(phoA-aHSA) をコード するDNA配列を含む組換えプラスミドpUC-phoA -aHSA を切籤した。

実施例6. 太陽図アルカリ性ホスファターゼシグ ナルペプチドとミニHSAとの股合タ ンパク質phoA-aHSA を発現するための 組設えブラスミドpAT-trp-phoA-aHSA の作級(第9図)

# 実施例7. 短縮HSAをコードするDNAを含む 組設式プラスミドpUC-tHSAの作以(第 10図)

前記組換えプラスミドpSALIは成熟とト血泡アルプミンAのHet123からPro303までをコードできるDNA配列を含んでおり、BaoHIと Hsp!との二 算化によりHet123-Ala151 をコードするDNA断片(約90bp)をこれから切り出した。一方、上記プラスミドpUC-phoA-HSA-Aを Hsp!とBind 型とで二 政消化して、Pro152から成熟とト血泡アルブミンAのカルボキシル末端であるLeu585をコードしさらにその3′個非朗訳配列を含む約1350bpの断片を得た。これら2つの断片をpUC18をBaoHIとHind 団とで二 宣消化して得た約2660bpのDNA断片と迎結し、Het123-Leu585(短縮HSA)をコードするDNA配列を含む組換えプラスミドpUC-tHSAを収築した。

pAT-trp-phoA-oHSA プラスミドを大児園HB101 に形質伝換法により導入し、大児園HB101(pATtrp-phoA-oHSA)を得た。この大児園は微工研園等 第10952 号(FERM P-10952)として工業技術院微生 物工築技術研究所に寄託されている。

## <u>実施例8. 短縮HSAを発現させるための組換え</u> ブラスミ F pAT-trp-tHSAの作製 (第10 図)

短縮 H S A (Het123-Leu585)を融合型ではなく 直接発現させるのに大腸菌トリプトファンプロモ ーターを用いた。 プラスミドベクターpAT153を基 本にして大児窗トリプトファンオペロン由来のプ ロモーター及び trplのSD配列を組み込んだ発現 用プラスミドベクター pAT・trp をトリプトファ ンオペロン由来の配列の下流にある Cla I 収監部 位で切断し、閉環させた後、大児菌DNAポリメ ラーゼーで処理しヌクレオチド貸合反応により末 端の一本鎖部分を埋めた。次に、 Sph l で切断し、 大きい方のDNA断片を得た。一方、成熟ヒト血 剤アルブミンAのHet123-Pro303(SALⅡ)をコー ドするDNA配列を含む組換えプラスミドpSAL 🛭 をHet123コドンの直前にあるBaoH I 認識部位で切 断した役、大鵬図DNAポリメラーゼ【によるヌ クレオチド以合反応を行い、末端の一本額部分を 切めた。次に、 Sph丨で切断し、 SALⅡをコード

するDNA配列を含む小さい方のDNA断片を得 だ。この2つのDNA断片を迎結し大四函トリブ トファンオペロン由来配列の下流に SALIをコー ドするDNA配列が配記された組換えプラスミド pAT-trp-SAL 🛭 を作與した。このpAT-trp- SAL 🗈 を SALII DNA 配列の下流に位記する Sali 認識部 位で切断した後、大嶋窗DNAポリメラーゼーで 一本組DNA部分を埋め、さらにBaoHIにより SAL [] DNA の5′末端の部位で切断し、 SAL [] DNA を切断・除去した。こうして得た大きな方のDN A断片をpUC-tHSAプラスミドをHindⅢで切断し、 大奶園DNAポリメラーゼ【で一本鎮部分を埋め、 BaoHlで切断して得た短縮HSAをコードする。 DNA配列を含むDNA断片と迎結し短縮HSA 発現用組換えプラスミドpAT-trp-tHSAを構築した。 pAT-trp-tHSAプラスミドを大匹菌HB101 に形質伝 換法により取入し大驅國HB101 (pAT-trp-tHSA)を 得た。この大嶋図は微工研図寄第10950 号(FERM P-10950)として工製技術院微生物工製技術研究所 に容託されている。

 契約例3.
 大照園アルカリ性ホスファターゼング ナルベプチドと短約HSAとから成る 融合タンパク預phoA-tHSA を発現する 粗鉛木プラスミドpAT-trp-phoA-tHSA の作別(第11関)

大野路アルカリ性ホスファターゼシグナルペプアターゼシグナるためのという質を発現するための組合タンパク質を発現するSALIをSALIDNA 配列の下途に存在するSALIを協協位で切断している。本額の下途になりを埋めた。ドをファルナカの間では、一本額のアルペプチを関めて、一大のでは、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力のでは、大力では、大力のでは、大力では、大力では、大力では、大力では、大力のでは、大力では、大力のでは、大力をといるに、大力を発展し、大力を発展し、大力を発展し、大力を発展し、大力を発展し、大力を発展し、大力を発展し、大力を発展し、大力を発展し、大力を発展し、大力を発展し、大力を発展し、大力を発展し、大力を発展し、大力を発展し、大力を発展し、大力を発展して、大力を発展して、大力を発展し、大力を表現して、大力を発展し、大力を発展し、大力を表現し、大力を発展し、大力を表現し、大力を表現し、大力を表現し、大力を表現し、大力を表現して、大力を表現し、大力を表現り、大力を表現し、大力を表現し、大力を表現し、大力を表現し、大力を表現し、大力を表現り、大力を表現り、大力を表現り、大力を表現り、大力を表現し、大力を表現りまする。まれり、大力を表現りのは、大力を表現りのもののでは、大力を表現りののでは、大力を表現りのでは、大力を表現りののでは、大力を表現りののでは、大力を表現りのののでは、大力を表現りのののでは、大力を表現りののでは、大力を表現りののでは、大力を表現りののでは、大力を表現りののでは、大力を表現りののでは、大力を表現りののでは、大力を表現りののでは、大力を表現りののでは、大力を表現りののでは、大力を表現りのでは、大力を表現りののでは、大力を表現りののでは、大力を表現りののでは、大力を表現りのでは、大力を表現りののでは、大力を表現りのでは、大力を表現りのでは、大力を表現りのでは、大力を表現りのでは、大力を表現りのでは、大力を表現りのでものでは、大力を表現りのでは、大力を表現りのでは、大力を表現りのでは、大力を表現するののでは、大力を表現りのでは、大力を表現りのでは、大力を表現りののでは、大力を表現り

HSAをコードするDNA配列を切り出した。これら2つのDNA断片を逗結し、アルカリ性ホスファターゼシグナルペプチドと短縮HSAがBaoH I 認識配列GGATCCによりコードされるGly-Ser のジペプチドからなるスペーサーにはさまれた形の融合タンパク質phoA-tHSA を発現する組設えプラスミドpAT-trp-phoA-tHSA を称箋した。pAT-trp-phoA-tHSA ブラスミドを大鵬図HB101 に形質伝設法により取入し大鵬図HB101(pAT-trp-phoA-tHSA)を得た。この大鵬図は微工研図寄第10951 号(FERH P-1051)として工数技術院微生物工具技術研究所に姿託されている。

<u>実施例10. アルカリ性ホスファターゼシグナルペプチドとミニHSAまたは短額HSAから成る殿合タンパク貿及び短額HSAや独分子の発現</u>

pAT-trp-phoA-qBSA、pAT-trp-tHSA又はpAT-trp-phoA-tRSA を保有する大腿菌による大腿菌アルカリ性ホスファターゼのシグナルペプチドとヒト血泊アルブミン断片の酸合蛋白質又は短縮型ヒ

ト血消アルブミンA断片を単独で次のようにして 発現させた。

### 增 杂

pAT-trp-phoA-DHSA 、pAT-trp-tHSA又はpAT-trp-phoA-tHSA を持つ大圆図HB101 株を5 dd の、アンピシリンを25m/d含むルリア (LB) 培地 (バクトトリプトン1%、解母エキス0.5%、NaCl 0.5%)に接和し、37℃18時間振とう培養する。この培養液0.2 ddをアンピシリンを25m/d含む5 dd のH9-CA培地 (Na\*HPO。0.6%、KH\*PO。0.3%、NaCl 0.5%、HH\*Cl 0.1%、CaCl 0.1 のH、HgSO。2 oH、カザミノ酸0.8%)に接和し、30分37℃で培養した後、誤取物質である3-B-インドールアクリル酸(IAA)を20m/dとなるよう加えた。さらに37℃で5~7時間振とう培養を行った。

#### 不溶性高分の抽出

上記のように培養した培養液を7000rpa 、 5 分 遠心し、疑函した。沈殿した図体を20%ショ線、 25mH Tris-HC& (pH 7.5) 、10mH EDTA 、 1 mH PRSP(よっ化フェニルメチルスルホニル)に再評 遊させ、即白リゾチームを 0.2 ログロ加えた。 37 で15分節記することにより、外限が消化され、プロトプラスト(スフェロプラスト)が得られた。この浮遊液を氷中に移し、冷却した後、10000 rpo、10分追心し、スフェロプラストを沈殿させた。このスフェロプラストを20%ショ糖液(25oH fris-HC e (pH 7.5)、10oH BDTA 中)に再浮遊させ、氷浴中でポリトロンホモゲナイザー(ダイアル値:8)により破砕した。 4 ℃において破砕液を15.000 rpo、20分違心し、 固体残査を得た。この固体残 査を25oH fris-HC e (pH 7.5) に再浮遊させ、 4 でにおいて浮遊液を15.000rpo、20分違心した。この操作をさらにもう一回行い、得られた沈澄を不溶性面分として得た。

#### SDS-ポリアクリルアミドゲル貿気泳効

#### 1) 國体処蛋白質の分析

培養液 0.5 cdを7000rpo 、5分違心し、复菌した。 図体を10 d の S D S - サンプル液 (62.5cH Tris-HCL (pH 6.8)、2% SDS、10%ショ線、

切断したニトロセルロースフィルター(Bio-rad. Trans-blot®)、及びワットマン社製 3 HM 超低(2枚)をブロッティング液(0.3% Tris、1.44%グリシン、20%メタノール)に设した。ブロッティング液であらかじめ设したスコッチ・パッド上に超低、ゲル、フィルター、遊紙の限に登ね合わせ、スコッチパッドではさみ、ブロッティング装置(TEFCO社製、Hodel:TC-808)にセットした。ブロッティング液をみたし、2000A、1時間質気放動を行った。

5 % 2 - メルカプトエダノール)に浮遊させ、
100 C 5 分処型した。これを分配ゲル級度10% あ
S D S - ポリアクリルアミドゲル(Laecoli の方
法: Nature(London) 277, 680(1970))にアプライ
し、質気水助を行った。

#### 2) 不溶性百分の分析

残査を25cM Tris-HC (pH7.5) に再浮遊させ、一部をとり、SDSーサンプル液で希釈した。
100℃5分処理することにより、不溶蛋白質を可溶化させ、ゲル質気泳効を行った。

#### 3) 数色及び脱色

泳奶終了役、ゲルは染色液(クマシーブリリアント・ブルー0.25%、エタノール45%、酢酸10%)に30分間~1時間没し、染色した。染色されたゲルは脱色液(メタノール5%、酢酸10%)を満たした脱色装置(バイオラッド社製、モデル 556型)に移し、脱色した。

#### ウェスターンブロットと免疫交差反応

SDSーポリアクリルアミドゲル電気泳動終了 彼、ゲルをガラス板よりはずした。ゲルサイズに

移し5分処理した。この操作をさらに2回行った。 抗ウサギIgG-ヤギ-西洋ワサビ・ペルオキシ ダーゼ根 職抗体(Bio-rad社盟) を1%ゼラチン含 有のTTBS液で3000倍に希駅した液中にフィルター を移し、2時間処理した。同処理後、フィルター をTTBS液で2回、TBS液で1回、それぞれ5分 間洗った。 0.015% H \* O \* , 0.05% H R P カラーデ ベロップメント・リージェント(Bio-rad社)、 16.7%メタノール含有のTBS液にフィルターを 浸し、15分反応させた。次に、フィルターを水に つけ30分放置した。抗ヒト・アルブミン抗体と交 差する物がある所は、温い紫色に発色した(第12 図)。分子母約37000 の位置にphoA-mHSA 、分子 型約49000 の位置に短縮形HSA、そして分子量 約51000 の位置にphoA-tHSA 、のそれぞれに相当 する抗ヒト血油アルプミン抗体と交差反応する発 現生成物が認められた。

## <u>参考例 1.</u> 正常ヒト血剤アルブミンAcDNAを含む <u>クローンのスクリーニング</u>

正常ヒト血液アルブミンAcDNAを含むクローン

のプラークハイブリダイゼーションによるスクリ ーニングのため米国CLOHTECH社の Agtilをベクタ ーとして作成されたヒト肝cDNAライブラリィーを 用いた。 Agt11組換え体ファージを大四図 Y 1090 を宿主として感染させ、形質伝染プラーク合計 5.5×10° 個をLB窓天培地 (ルリア培地+1.5 %な天)上に形成させ組換えDNAをメンプラン フィルター (Acershac社Hybond-N) に移した役、 3.8 P 放射性同位元素で収錄した合成オリゴヌクレ オチド3 粒 (比活性≥10'cpo/m) をプローブと して用いスクリーニングした (Benton & Davis Science 196 .180-182(1977)). この3 租のプロ ープは各々Lawnら(Nucleic Acids Res 9,6103-6114(1981)によって報告されたヒト血消アルブミ ンcDNAの配列のうち5′非翻訳領域(翻訳開始の ATGコドンより12ヌクレオチド上流からATG コドンの前のヌクレオチドまでの部分)と閉訳領 域 (アミノ末端のメチオニンコドンすなわちAT Gより9番目のアミノ酸ロイシンをコードする部 分)を含むもの(HSA-1)、 248番目のグリシンか

ら 260谷目のロイシンをコードするもの(HSA-2) 、 並びに 576番目のパリンからカルポキシル末餡 585 辞目のロイシンをコードする部分とそれに放 くらヌクレオチドから成る3′ - 非関駅銀線を含 むもの(HSA-3) と同じ配列である。これらのプロ ープの曳基配列を顕5図に示す。このプロープの 合成は自動DNAシンセサイザーにより行い、収 盤は〔ァー\*\*P〕ATP とポリヌクレオチドキナー ゼを用いて行った。HSA-2 で陽性のシグナルを与 えた 200個の Agtilクローンのうち 4 個のクロー ンからDNAを調製 (BlattnerらScience 202.) 1279-1284(1978))し、これをEcoRI酵菜で消化し、 消化物のサザーンブロットをHSA-2 プローブとハ イブリダイズさせた (Southern, E., J. Hol. Biol. 503-517(1975) )。ハイブリダイズしたフラグメ ントは3つのクローンから得られ各々1.8kb. 1.4kb, 1.3kbの長さであった。このうち1.8kb と 1.3 kbの長さのフラグメントをpUC 19ベクター にサブクローニングした。このサブクローンを HSA-1 とHSA-3 を各々プローブとしてコロニーハ

イブリダイゼーション (Grunstein およびHogness Proc. Natl. Acad. Sci. USA 72. 3961-3965 (1975) ) & よりスクリーンした。この結果RSA-3 のみにハイ プリダイズするクローン Agtl1(HSAI-A) が得ら れた。このクローンの各粒DNA断片を塩基配列 決定用ベクターH13op18 およびop19 RF-DNA 上に 移し、ダイデオキシヌクレオチドターミネーショ ン法 (Sanger, F., Nicklen, S. およびCoulson, A.R. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74.5463-5467 (1977) ) K より塩基配列を決定した。一方HSA-2 をプローブ として行った Agt11クローンのプラークハイブリ ダイゼーションにおいて悶性のシグナルを与えた クローンのうち20個についてHSA-1 をプローブと して再びプラークハイブリダイゼーションを行い、 1個の陌性のシグナルを与えるクローンスgtll (HSA-II) を得た。これからファージDNAを関 製しEcoR!消化物についてHSA-1 をプローブとし て用いサザーンハイブリダイゼーションを行い 1.25kbのフラグメント (HSA- H) がプローブとハ ィブリダイズすることを確認した。このフラグメ

ントの塩基配列をダイデオキシスクレオチドターミネーション法で決定した。HSA- II はHSA-3 プローブとはハイブリダイズしなかった。この結果 HSA- II はカルボキシル末端倒をコードする部分を欠き、HSA- I- A はヒト血沿アルブミンのアミラを協倒をコードする部分を欠き、さらに 304 谷目のセリンをコードするコドン (TCA) が閉訳をはコドンのオパールコドンTCAに変化していたっていたがわかった。この2つのDNAフラグメントの財限 PR 地図を第6図に示す。 解 案 認識サイトの正確な位置は最終的な塩基配列から得た。

## 参考例2 プラスミドpUC-phoAの作製

大嶋國アルカリ性ホスファターゼのシグナルペ ブチドをコードする化学合成DNA配列を含むブ ラスミドpUC-phoAを次の根にして作頭した。

大児園アルカリ往ホスファターゼのシグナルペ プチドをコードする下記の塩基配列を有するDN A断片を化学合成フラグメントから構築した。 ECOR I

AA TIC ATG AAA CAA AGC ACT ATT GCA CTG
G TAC TIT GTT TCG TGA TAA CGT GAC
Het Lys Gla Ser Thr IIe Ale Leu

GCA CTC TTA CCG TTA CTG TTT ACC CCT GTG
CGT GAG AAT GGC AAT GAC AAA TGG GGA CAC
Ale Leu Leu Pro Leu Leu Phe Thr Pro Val

ACA AAA GCC GGC G
TGT TTT CGG CCG C TT A A
Thr Lys Ale

Hea E Ecor I

両末端間のEcoRI収離配列はPUC系プラスミドのEcoRIサイトに押入するために設けられ、HpaII収離配列は役にHSA-A 成熟退伝子を融合させるために設けられ、そして NaeI収職配列はシグナルペプチドを构成する最後のアミノ酸(21番目のアラニン)をコードするコドンの直役で当該制限解案で切断されて平滑末端を残し、これと成熟タンパク質をコードするDNA配列とを直接融合できるようにするために設けられた。72ヌクレオチドから成るDNA観2本は Caruthersら(Hatteucci, H.D. and Caruthers, H.H. Tetrahedron

Letters 21.719(1980)) により閉発されたホスホアミダイト法を応用した自動 DNA合成機(Applied Biosystems モデル380B) を用いて合成された。合成された DNA額はたとえば50mH Tris ・BC&(pH 7.6)、10mH HgC & 。、5mHジチオスライトール及び 0.2mHのATPを含有する溶液(50m)中で両方の DNA額の各々の分針(21pmoles)を6単位の T4ポリヌクレオチドキナーゼ(宝酒追株式会社)存在下で37℃、60分処理することにより5′端をリン酸化した。

上記のリン酸化された 2 本の D N A 鎖を含む溶液を混ぜ (計 100 叫)100 での水浴に入れ、ついで窒温で放冷してアニーリングを行った。アニールした 2 本領リン酸化 D N A を pUC 19 プラスミドを 4 る の なん か 組み込む際に、当該 D N A が組み込まれた組換をする 5 ドを 5 co R I で 切断 役 5 ゲーである pUC 19 プラスミドを 5 co R I で 切断 役 5 ゲーでのリン酸 基を除去する ことにより D N A リガーゼ処理により 再結合が起こる 可能性を 極力 下げることができる。 1 mの pUC 19 DNA を含む溶液 20 叫

(500H NaCl 、1000H Tris・HCl (pH7.5)、7 om HgCl 、8 単位のBcoRI (ニッポンジーン) を37で、60分処理することにより、直額状のベクターDNAを得た。この反応溶液を90で、5分処理し制限的素を不活性化した後 Hs0を38 dl、バクテリアアルカリ性ホスファターゼ1 単位(宝箔追株式会社)を加えて計60 dlとし、37で、60分処理した。この溶液をフェノール処理し、得られた水相をエタノール状況に供した。エタノール沈恐物は原結乾燥して次の反応に用いた。

脱リン酸化されたpUC 19ベクター (30ng) とシグナルペプチドをコードするリン酸化2本額DNA (10ng) を2.8 単位のT4 DNAリカーゼ (宝酒造)を含む叶30点の反応溶液 (66ch Tris・HC& (pH7.6)、6.6 ch HgC&s、10chジチオスライトール、1 ch ATP)中で15℃、4時間処理し組換えプラスミドを得た。この反応液の10点を宿主図の大四額TB-1株を形質伝換するのに用いた。

形質伝染に用いる感受性大匹図細胞はたとえば 塩化カルシウム法(Handel, H. 及びHiga, A., J. Hol.

Biol. 53,159-162(1970)) により作成される。 具 体的には大嶋菌(たとえばTB-1株)の一晩培 發液 〔天然培地中、たとえばルリア(しB)培地〕を 同じ培地で 100倍希駅し、OD 600が 0.6 になるま で37℃で振とう培蚕し1.5 mlを5,000rpo、5分逾 心して吳翦した。これを 750 d の 50 nH CaC & 。 に 懸濁し、氷上に20分放置した後遠心により袅闔し た。得られた沈澄を 100 M の50oH CaC L 。に再級 潤し、前配の DNAリガーゼ反応液を加え、氷上 に40分放置した。42℃で1分保温した後、1 配の しB培地を加え、37℃で30分保測した。このうち 0.1 cdを25 m/ cd、アンピシリンを含むX-Gal 爽 天培地 (5-プロモー4-クロロー3-インドリ  $\nu - \beta - D - \pi ラクトシド 155 cg、トリプトン10$ g、 NaC& 8 g、Difco 容天12gを水1 lに溶か しpHを7.4にしたもの)上に空布し、37℃に一晩 保温した。窓天上に生じたコロニーのうち白色を 呈するコロニーを選抜し、新しい窓天培地に移し、 一晩保温した。その窓天培地から窗体を一白金耳 とり、LB培地に移し、一晩培養液を作成した。

1.5回の一頭培母液を迫心して質図し、プラスミ ドDNAのミニプレパレーションを常法(Hamiotis Sholecular Closing: A Laboratory Hanual, 1982) により行った。得られたプラスミドDNAを迫当 な制限函数(たとえばEcoR I . Nae I . Bpo II など のお入された合成DNA配列に含まれる認識配列 を切断するものやpUC 19ベクター中に存在する辺 以配列を切断するもの、たとえば Pvul.Bgll. Sap [など及びこれらの組合せ) で切断し、アガ ロース及びポリアクリルアミドゲル包気泳助によ り、初入DNAの長さを調べ、適切な抑入DNA を含む組換えプラスミドを同定した。この抑入 DNAを含むDNAフラグメントをH13op 系ファ ージDNAに再度組込み、ジデオキシ法(Sanger. F. Nicklen, S 及びCorlson, A. R. Proc. Natl. Acad. Sci.U.S.A.74.5463-1564(1977)) によってヌクレ オチド配列を決定し、最終的に目的とする pUC・ phoAプラスミドを同定した。

## 

大四図アルカリ性ホスファターゼ(phoA)のシグナルペプチドと正常ヒト血沿アルブミンAが陷合したタンパク質をコードするDNAを含むプラスミドpUC-phoA-RSA-Aを次の根にして作望した。

ヒト肝cDNAライブラリィーから得たHSAcDNA を含むクローン A g t 11 (HSA-II) からEcoRIと X ba I 消化によって生ずるフラグメントを閲製し、これをpUC 19プラスミドのEcoRIと X ba I との二 ら消化物のうち大きな方のフラグメントとT4 DNAリガーゼを用いて結合させ組換えプラスミドpUC-HSA-EXを投築した。

このプラスミドから Aha II と Sall の二 選消化により生ずる小さい方のフラグメントを相毀した。このフラグメントは成熟正常ヒト血消アルブミンAタンパク質の12 谷目のLysから 356 谷目のThrまでをコードする。成熟正常ヒト血消アルブミンAタンパク質をアミノ末端からコードする ①伝子を収録するために 5 ′ 端に相当する DNA

**配列を、化学合成したフラグメント2本をアニー** ルすることにより作成した。この合成DNA配列 はアルカリ性ホスファターゼのシグナルペプチド をコードするDNA配列と融合できるように Hpa 『及び Cla! 酵案切断によって生ずる粘着末端配 列CGを5′ 端側に有し成熟正常ヒト血沿アルブ ミンAタンパク質の1番目のアミノ酸Aspから 11各目のアミノ酸Pheをコードする配列を有し ている。このアニールさせたDNA配列にT4ポ リヌクレオチドキナーゼを作用させて5′ 端をり ン酸化させたものと、pUC-HSA-EXから生じた Aba Ⅲ/ Sallニ旦消化物とを混合し、さらにこれに 大島窗のマルチコピークローニングベクターの代 夏的なものの一つpAT 153(Apershao社製、Tuigg, A. J. & & Sherratt, D. Nature 283, 216-218, 1980) の Clal/ Sallの二旦消化物のうち大きなフラ グメントと混合し、この3 むをT4 DHAリガーゼに より結合させ、組換えプラスミドpAT-HSA-CXを得 た。このプラスミド上で正常ヒト血汨アルブミン Aの1位のアミノ酸Aspから11位のアミノ酸

PheをコードするDNA配列がつながった。
pAT-HSA-CXをEcoRI/ Xbalで二旦消化し、正常ヒト血消アルブミンAのAsp1~Phe356をコードするDNA配列を含む小さい方のフラグメントを得た。

を得た。

成熟正常ヒト血物アルブミンAの全アミノ酸配列をコードするcDNAの塩基配列及び対応するアミノ酸配列を第8-1図~第8-3図に示す。

成熟正常ヒト血泊アルブミンAのcDNAをphoAシグナルペプチドをコードするDNA配列と迫結するために、pUC-HSA-CHをEcoRI/ Cla I で切断し、生ずる大きい方のフラグメントを得て、これとpUC-phoAをEcoRI/ HspI (Hpa II と同じ認識配列を切断する)の二盤消化により得られる小さに対のフラグメントとT4 DNAリガーゼを用いて追結させた。これにより得簽されたブラスミドpUC-phoA-HSA-Aは、21アミノ酸から成るphoAシグナルペプチドが融合した成熟正常ヒト血消アルブミンAタンパク質をコードするDNA配列を含み、大腸切けるた。

<u>参考例4. プラスミドPAT-trp-phoA-HSA-Aの作製</u> 正常ヒト血消アルブミンAの発現プラスミド PAT-phoA-HSA-Aを次の様にして追成した。 t r p

プロモーターとtroLのSD配列を有するベクター を用いてphoA-HSA-AcDNAの発現用ベクターを作題 した。このようなベクターとしては例えばpb-TMP (Ikeharaら、Cheo.Pharo.Bulletia 印刷中) があ る。これはpBR322ベクターにtrpプロモーター とtrpLのSD配列が取入されているものである。 組換えプラスミドのコピー飲を高め退伝子員効果 を期待する場合にはpBR322の複製阻容配列を除去 して作成したpAT153(Apershap Twigg, A. J. and Sherratt, D. Nature 283 . 216-218(1980)) を基本 とした組換えブラスミドを利用するとよい。例え ばph・TNF 上のtrpプロモーター/trpLSD配列 を含む Pstl/ Clalの二盤消化物をpAT153の同 じ酵素の組合せによる二重消化により生じた大き な方のフラグメントと融合すればこの目的は迎成 される。こうして作成されたpAT-trp ベクターを SD配列の下流に1ケ所ある Clal 認識部位で切 断し、生じた粘着末端の一本鎖部分を大腸菌DN Aポリメラーゼーを作用させて埋めてできた直鎖 状DNAを Sallで消化した。ここで得られる大

きい方のフラグメントをphoA-HSA-AcDNAとの接続 に用いた。

この組換えプラスミドを大脳図HB101 株及びC600株に取入し、形質妊験株<u>B. coli</u> HB101(pAT-trp-phoA-HSA-A)及びC600(pAT-trp-phoA-HSA-A)を得た。

この発明の正常ヒト血泊アルプミンAをコード するcDNAを含有する組換プラスミドpAT-trp-phoA -HSA-Aを含有する大児園C600(pAT-trp-phoA-HSA-A) は工泉技術院微生物工泉技術研究所に、微工研園 寄第9874号(PERM P-9874) として寄託された。

#### 4. 図面の簡単な説明

第1図は、本発明のヒト血泊アルブミン断片をコードするDNAの内Het(123)からAla(151)をコードする合成DNAの塩基配列及び対応するアミノ酸配列を示す。

第2図は、cDNAクローン A gtll (HSA-I) からプラスミドpUC-HSA-I及びpSALIの作成過程を示す。

第3図は、本発明の発現プラスミドpAT-trp-phoA-SALIの作製過程を示す。

第4図は、プラスミドpAT-trp-phoA-SALⅡからの発現生成物の質気泳砂図であって、抗ヒト血沿アルブミン抗体と反応した蛋白質を示す。

第5回は、cDNAのスクリーニングに使用した3種類のプローブの塩基配列を示す。

第6図は、この発明のプラスミドの出発材料と しての正常ヒト血消アルプミンAの全体をコード

特開平 2-227079 (17)

するcDNA(HSAcDNA)、並びにこのcDNAの造成に使用された、3′末端例をコードするcDNA(HSA-IA) 及び5′末端例をコードするcDNA(HSA-II)の制限酵素地図を示す。

第7-1図~第7-2図は、この発明のプラスミドを作製するための種々の中間体プラスミドの作製過程を示す。

第8-1図~第8-3図は、この発明の正常とト血清アルブミンAの全体をコードするcDNAの塩基配列を示す。図中、アミノ酸152からアミノ酸303までの〔 )内の配列は本発明のヒト血清アルブミン蛋白質断片のC-末端側のアミノ酸配列及びそれをコードする塩基配列を示す。

第9図はプラスミドpUC-phoA-mHSA 及びpATtrp-phoA-mHSA の作製の過程を示す。

第10図はプラスミドpUC-tHSA及びpAT-trp-tHSAの作製の過程を示す。

第11図はプラスミドpAT-trp-phoA-tHSA の作製の過程を示す。

第12図は、プラスミドpAT-trp-phoA-mHSA(レー

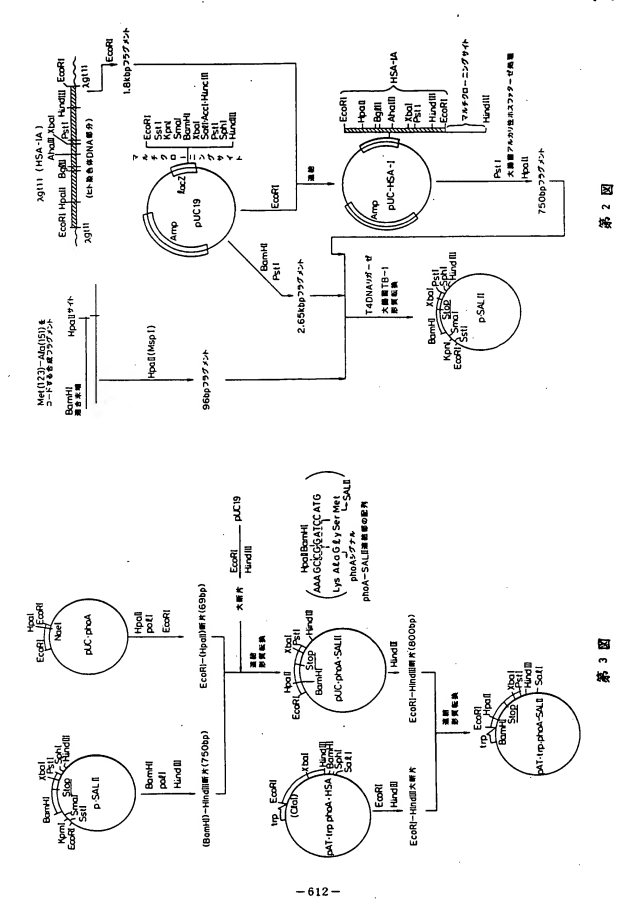
ン4)、pAT-trp-tHSA (レーン2)、及びpAT-trp-phoA-tHSA (レーン3)からの発現生成物のSDSーポリアクリルアミドゲル電気泳動図であり、クマシーブリリアントブルーにより蛋白質バンドを染色してある。レーン1はサイズマーカーで、ホスホリラーゼB (分子量94,000)、ウシ血清アルブミン (分子量67,000)、オバルブミン (分子量43,000)、炭酸脱水素酵素 (分子量30,000)、大豆トリプシンインヒピター (分子量20,000)、及びラクトアルブミン (分子量14,400)である。矢印が各々の発現生成物に相当する。

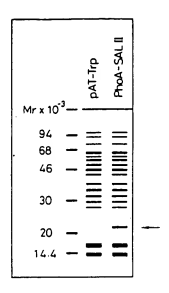
第13図はpAT-trp-■HSA(レーン1)、pAT-trptHSA(レーン3)pAT-trp-phoA-tHSA (レーン2)
からの発現生成物のウエスターンプロット図であ
り、抗ーヒト血清アルプミン抗体と反応した蛋白
質を示す。

Basm HI
GA TEC ATG TOC ACC GCT TTC CAC GAC AAC GAA GAA ACC TTC CTG AAA AAA TAC CTG TAC GAA ATC GCT CGT CAC
G TAC ACG TGG CGA AAG GTG CTG TTG CTT CTT TGG AAG GAC TTT TTT ATG GAC ATG CTT TAG CGA GCA GCA
Het Cys Thr Als Phe His Asp Asn Glu Glu Thr Phe Leu Lys Lys Tyr Leu Tyr Glu Ile Ala Arg Arg His
(123)

CCG TAC TTC TAC GCT CGG G G GGC ATG AAG ATG CCA CGC CTT GAC GAC AAG AAG G Pro Tyr Phe Tyr Als Pro Glu Leu Leu Phe Phe Als (151)

第1図





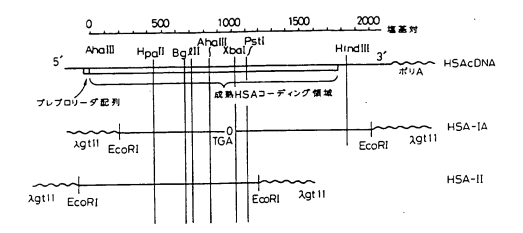
第 4 図

HSA -1 5' -AAGGGAAATAAAGGTTACCCACTTCATTGTGCCAAAGGC - 3' 5'-非翻訳領域-Met1 -Leu9に相当する領域 (1 2ヌクレオチド)

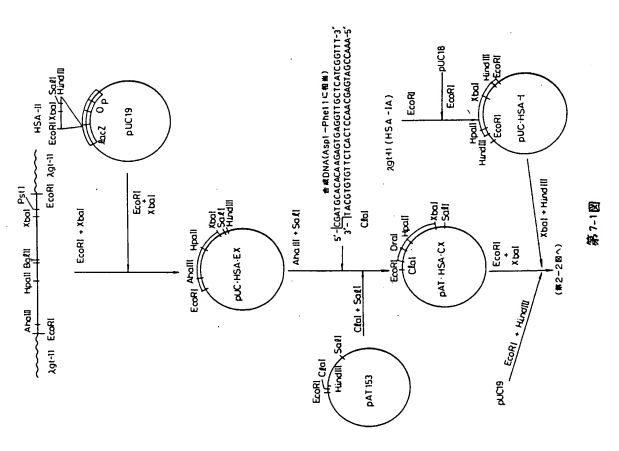
HSA-2 5'-AAGGTCCGCCCTGTCATCAGCACATTCAAGCAGATCTCC-3'
Giy248~Leu260に相当する領域

HSA-3 5'-TAGATGTTATAAGCCTAAGGCAGCTTGACTTGCAGCAAC-3' Val576~Leu585~3'非翻訳領域に相当する領域 (6ヌクレオチド)

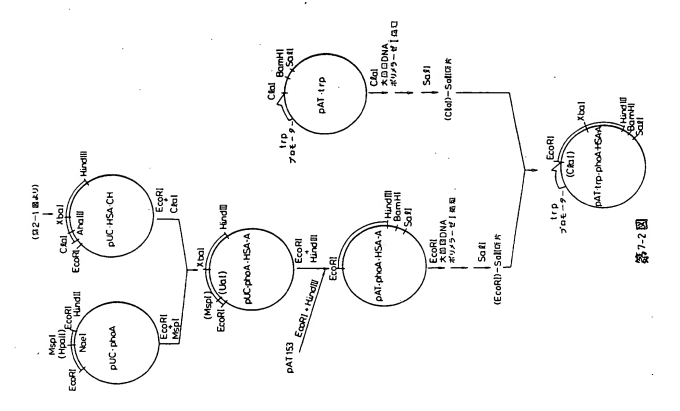
第 5 図



第 6 図



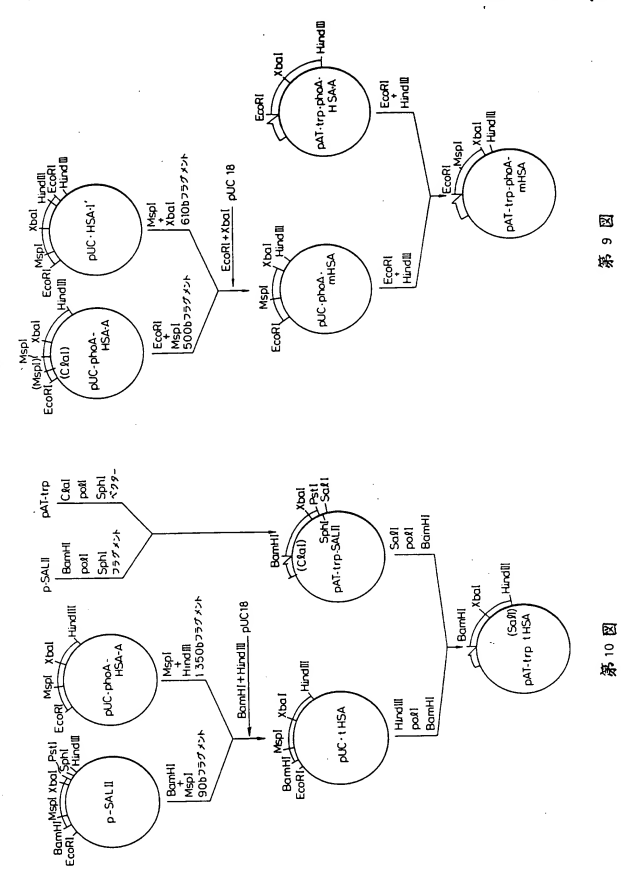
**-614 -**

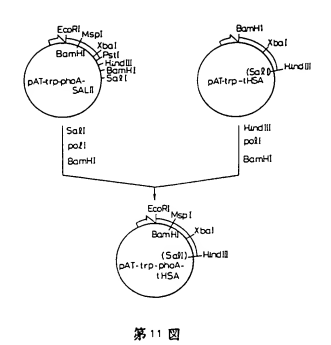


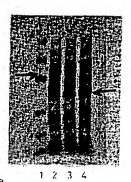
 Ala Ser Leu Gln Lys Phe Gly Glu Arg Ala Phe Lys Ala TTT GGA GAA AGA GCT TTC AAA GCA TGG GCA GTA GCT CCA AGA CAG CTT CAA AAA TTT GGA GAA AGA GCA TTC AAA GCA TGG GCA GTA GCT CCG CTG AGC CAG AGA AGA GAA CCT CTT GCA AGA AGA GCA TTC ACC AGA GCA TTC CAA AGA GCA TTC CAA AGA AGA CCT CTT GCA AGA CAG GCT TTC AAA GCA TGC GCA GAT GCT CAA AGA AGA CCT CTT GCA AGA CAA AGA CCT CTT GCA AGA AGA CCT CTT GCA AGA CCT CTT GCA AGA CCT CTT GCA AGA CCT CTT GCA AGA AGA CCT CAA AGA AGA CCT CAA AGA AGA CCT CAA AGA AGA CCA TTT ACC AGA AGA CCT CAA AGA AGA CCT CAA AGA AGA CCA CTT GCA AGA CAA TTT AAAA CCT CTT GCA AGA CCT CTT GCA AGA CCT CAA AGA CCA CTT GCA AGA CCT CAA AGA CAA TTT AAAA CCT CTT GCA AGA CCT CTT GCA AGA CCT CAA AGA CCA TTT AAAA CCT CTT GCA AGA CCT CTT GCA AGA CCT CAA AGA CCA CTT GCA AGA CCT CAA AGA CCT CTT GTG GAA AGA CCT CAA AGA CCT CTT GTG GAA AGA CCT CAA AGA CCT CTT GTG GAA AGA CCT CAA AGA

第 8-2 図

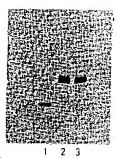
第8-3図







第 12 図



第 13 図

第1頁の続き		
®Int. Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号
// A 61 K 37/04 (C 12 N 1/21 C 12 R 1:19) (C 12 P 21/02 C 12 R 1:19)	AGZ	8615—4 C

## Japanese Patent Office

## Public Patent Disclosure Bulletin

Public Patent Disclosure Bulletin No.: 2-227079

Public Patent Disclosure Bulletin Date:

September 10, 1990

Request for Examination: Not yet made

Number of Inventions: 17

Total Pages: 24

Int. Cl.<sup>5</sup> Identification Code Internal File Nos. C 12 N 15/14 C 07 K 13/00 8318-4H 15/06 8318-4H C 12 N 1/21 8515-4B 15/62 C 12 P 21/02 ZNA C 8214-4B

Title of Invention: Human serum albumin fragments

Patent Application No.: 1-217540

Patent Application Date: August 25, 1989

Claim of Precedence: October 6, 1988 Japan (JP)

Application 63-250926

Inventor: Noboru Maki

General Laboratory, Tonen Co., Ltd.

1-3-1 Nishi Tsurugaoka, Oi-cho,

Irima-gun, Saitama Pref.

Shintaro Yaki

101 Green Park Choshigaoka, 4-8-8

## Specification

#### 1. Title of Invention:

Human serum albumin fragments

## 2. Claims:

- 1. Human serum albumin fragments, from the center part of human serum albumin.
- 2. A fragment in accordance with Claim 1 which has the amino acid sequence from the methionine in the 123rd position of human serum albumin to the proline in the 303rd position.
- 3. Fused proteins, consisting of central parts of human serum albumin and other polypeptides.
- 4. Fused proteins in accordance with Claim 1, consisting of signal peptide of coliform bacteria alkaline phosphatase and polypeptides which have the amino acid sequence from the methionine in the 123rd position of human serum albumin to the proline in the 303rd position.
- 5. Human serum albumin fragments, lacking the C terminus part of human serum albumin.
- 6. A fragment in accordance with Claim 5 which has the amino acid sequence from the aspartic acid in the 1st

- 13. DNA sequences which encode the protein fragments mentioned in Claims 1, 5, or 9 or the fused proteins mentioned in Claims 3, 7, or 11.
- 14. Plasmids containing the DNA sequences mentioned in Claim 13.
- 15. Plasmids mentioned in Claim 14, which are expression plasmids that have control sequences for efficiently expressing the said DNA sequences in a host, upstream in the aforementioned DNA sequences.
- 16. Hosts, the characters of which have been transformed by the plasmids mentioned in Claim 14.
- 17. A method for manufacturing human serum albumin protein fragments or fused proteins containing the said fragments, characterized in that human serum albumin protein fragments or fused proteins containing the said fragments are expressed by culturing the hosts mentioned in Claim 16, and in the case in which fused proteins are expressed, the said human serum albumin protein fragments are cleaved from the said fused proteins as desired.

eventually liberated from the albumins, pass through the capillary walls, and are dispersed, thus arriving at their sites of activity. Albumins have little toxicity and low antigenicity; they are easily decomposed in the body. They can be easily covalently bonded with drugs and formed into complexes. They have the advantages that they have excellent characteristics as substrates for drug delivery (drug carriers), and for many of them, bonding sites with various drugs have been determined or are suspected, so that they can be easily designed for the manufacturing of pharmaceutical preparations.

Fundamentally, almost all suspected bonding sites with many drugs are contained also in human serum albumin fragments, and are thought to be able to show activities as drug carriers. When used as carriers, etc., in transport and delivery systems for drugs, etc., from the point of view of limiting bonding ability with drugs, etc., it is predicted that it is more advantageous to use fragments of human serum albumin molecules, rather than the whole molecules.

In general, as methods for preparing fragments of proteins by cutting them, methods of using chemical substances such as cyanogen bromide or proteases such as trypsin, pepsin, etc. [to cut] proteins are known. However, in these methods, since the cutting sites are necessarily determined by the amino acid sequence of the proteins, it is not possible to cut them at any arbitrary desired site, and

fragments which is characterized in that, by culturing the aforementioned hosts, human serum albumin protein fragments or fused proteins containing these fragments are expressed, and in case the fused protein fragments are expressed, the said human serum albumin protein fragments are cut from the said fused proteins as desired.

## Concrete Explanation of Invention

The cDNA which encodes normal human serum albumin A has already been cloned (Public Patent Application No. 63-037453). Therefore, using this cDNA, it is possible to manufacture any desired fragments of normal human serum albumin A by genetic engineering methods.

This invention provides, as such fragments, (1) serum albumin fragments from the central parts of human serum albumin; (2) serum albumin fragments lacking the C-terminus of human serum albumin; and (3) serum albumin fragments lacking the N-terminus of human serum albumin. For example, this invention provides, as examples of albumin fragments from the central parts of human serum albumin, albumin fragments which contain the amino acid sequence from the methionine in the 123rd position of human serum albumin to the proline in the 303rd position; as examples of albumin fragments lacking the C-termini, albumin fragments which contain the amino acid sequence from the aspartic acid in the 1st position of human serum albumin to the proline in the 303rd position (these are sometimes called "mini-HSA");

of diazepam, warfarin, and bilirubin are, respectively,
Lys195 and His146, Arg145 and Trp214, and Lys199 and Lys240.

On the other hand, the bonding sites for long-chain fatty
acids such as palmitates appear to be in the C-terminus
region [Reed, R. G., Feldhoff, R. C., Clute, O. L. and
Peters, T., Tr. Biochemistry, 14, 4578- (1975); Berde, C.
B., Hudson, B. S., Simoni, R. D. and Sklar, L. A., J. Biol.
Chem., 254, 391- (1979)]; if the human serum albumin
fragments from the central part of human serum albumin, or
the human serum albumin fragments with the C-termini
missing, of this invention are used, long-chain fatty acids
cannot be bonded, and the production of drug carriers which
can bond with diazepam, warfarin, etc., becomes possible.

Human serum albumins are high-molecular-weight proteins composed of 585 amino acids; they have 35 cysteine residues in their molecules, among which only the cysteine residue located closest to the N-terminus side (Cys-34) is present in a form which has a free SH group; the others form disulfide (S-S) bonds with each other; a total of 17 S-S bridges are formed in the molecule. It has recently been demonstrated that at least 2 enzymes [peptidylprolyl cistrans isomerase and protein disulfide isomerase (PDI)] contribute to the process of forming higher-order (steric) structures of protein molecules; it is the latter, PDI, which plays an important role in forming S-S bridges. In the cells of mammals which produce serum albumin, PDI acts in

which can exhibit these characteristics are included in the scope of this invention. For example, the range from the methionine in the 123rd position to the proline in the 303rd position was given as an example of the central part in which drug bonding sites are concentrated; the central part is not, however, limited to this range, but may be longer or shorter than the 123rd position to the 303rd position, as long as most of the drug bonding sites are included in it. Moreover, the range from the 304th position to the Cterminus was given as an example of the C-terminus region in which long-chain fatty acid bonding sites are present and which must therefore be removed, but it is not limited to this example; the range may be longer or shorter, as long as it contains the long-chain fatty acid bonding sites. Furthermore, the range from the N-terminus to the 122nd position is given as an example of the range of the Nterminus, which contains many cysteines and which therefore must be removed, but it is not limited to this range; may be longer or shorter, as long as it is an N-terminus region which contains the cysteine in the 34th position.

Therefore, various albumin fragments can be designed, by referring to the following conditions, and fall within the scope of this invention. The essential condition for designing human serum albumin fragments is that fragments be selected which can be expected to retain steric structures required for bonding specific drugs. The points which need

inside the 5' end or 3' end of the cDNA region which encodes the target protein fragment and the missing end code sequences are made up by chemically synthesized DNA.

Otherwise, the cDNA can be cut by a suitable restriction endonuclease outside the 5' end or 3' end of the cDNA region which encodes the target protein fragment, and the excess DNA part is removed by an exonuclease. Of these two methods, different methods for processing the 5' end and the 3' end can be combined.

In the example of this invention, as the DNA which encodes the protein fragment composed of Met(123)-Pro(303) in the amino acid sequence of normal human serum albumin, synthetic DNA which encodes Met(123)-Ala(151) (Fig. 1) and cDNA which encodes Pro(152)-Pro(303) (the part shown in [ in Fig. 8-1 to Fig. 8-2), bonded together, are used. As the DNA which encodes a fused protein of the signal peptide of alkaline phosphatase and mini-HSA and which is used [in this invention], the DNA which encodes the signal peptide from alkaline phosphatase and human serum albumin A from Aspl to Pro152, from the plasmid pUC-phoA-HSA-A, which contains the DNA which encodes the fused protein [composed of | the signal peptide of alkaline phosphatase and the whole length of the human serum albumin molecule, already described in Public Patent Application No. 63-037453, is fused with the DNA fragment which encodes Glu153-Pro303, cut from the plasmid pUC-HSA-I', already described in Public

according to the host. In expression plasmids in bacteria, the DNA which encodes the human serum albumin fragments or the fused proteins which include these fragments are placed at the base of the expression-controlling region, which includes a promoter and an SD sequence. For example, one can use trp promoter, lac promoter, lambda phage promoters (P<sub>R</sub>, P<sub>L</sub>), tufB promoter, or rrnB promoter, or hybrid promoters [composed] of these.

The transformation of the characteristics of the host, e.g., the coliform bacteria, by the expression vector, e.g., the plasmid, can be performed by the usual methods. The culturing of the coliform bacteria is performed by the usual methods. In order to produce the target proteins, after the coliform bacteria have multiplied to a specific level, the expression of the target genes is induced by performing an induction treatment. The method of the induction differs with the promoter being used; for example, when trp promoter is used, the induction can be performed by adding  $3-\beta$ -indole acrylic acid to the culture medium.

In cases in which coliform bacteria are used as hosts, the target protein is accumulated primarily in the cells. Therefore, in order to recover the protein, the cultured bacteria are first collected and washed, if desired, after which they are resuspended in water or a buffer solution and the cells are destroyed. Since the target protein is contained primarily in the insoluble fraction, the insoluble

central part of the human serum albumin have the advantages of both of these.

Next, the manufacturing of the human serum albumin fragments of this invention will be explained concretely by means of actual examples.

In the actual examples, unless otherwise specifically mentioned, the enzyme reactions for treating the DNA were performed under the following conditions.

## Restriction enzyme reactions

In the cases of Msp I (Nippon Gene Co., 10 units/ $\mu$ l), BamH I (Nippon Gene Co., 35 units/ $\mu$ l), Cla I (New England Biolabs, 5 units/ $\mu$ l), Hind III (Nippon Gene Co., 12 units/ $\mu$ l), and EcoR I (Nippon Gene Co., 12 units/ $\mu$ l): sterile distilled water was added to 1  $\mu$ g DNA, 1  $\mu$ l enzyme, and 3  $\mu$ l 10X EcoR I buffer solution [1 M TrisoHcL (pH 7.5), 100 mM MgCl<sub>2</sub>, 500 mM NaCl] to make 30  $\mu$ l. The temperature was held at 37°C for 1 hour, to complete the cleavage. In the cases of Sal I and Xba I (Nippon Gene Co., 15 units/ $\mu$ l), in place of the 10X EcoR I buffer solution, 100 mM TrisoHCl (pH 7.5), 70 mM MgCl<sub>2</sub>, 1.75 M NaCl, 70 mM 2-mercaptoethanol, 2 mM EDTA, and 0.1% bovine serum albumin were used.

In the cases of Pst I (Nippon Gene Co., 12 units/ $\mu$ l) and Sph I (Takara Shuzo Co., 10 units/ $\mu$ l), the concentration of the NaCl was doubled.

polynucleotide kinase (Takara Shuzo Co.) to perform the 5'-phosphorylation. The solutions containing the phosphorylated fragments are mixed (total 100  $\mu$ l) and kept for 5 minutes in a 100°C water bath, after which [this solution] is left to cool at room temperature; thus the annealing is performed. Two  $\mu$ l of T4 DNA ligase are added, and the temperature is kept at 16°C overnight, joining the fragments and making a double-chain fragment.

# Coliform bacteria DNA polymerase I reaction

Sterile distilled water is added to 1  $\mu$ g DNA, 1  $\mu$ l DNA polymerase I (Klenow fragment, Takara Shuzo Co., 35 units/ $\mu$ l), 1  $\mu$ l 1 mM dXTP (mixture of dATP, dGTP, dCTP, and TTP), and 3  $\mu$ l 10X buffer solution [70 mM Tris-HCl (pH 7.5), 1 mM EDTA, 200 mM NaCl, and 70 mM MgCl<sub>2</sub>] to make a total quantity of 30  $\mu$ l; this was kept for 30 minutes at 37°C.

# Actual Example 1. Synthesis of DNA encoding Met(123)-Ala(151)

The construction of a gene fragment which has a BamH I adhesion end on the 5' end, an Hpa II (Msp I) recognition sequence near the 3' end, and the double-chain part of which completely encodes the Met(123)-Ala(151) of human serum albumin was performed as follows. In order to express [these genes] efficiently in coliform bacteria, a sequence was designed which contained as many as possible of the codons

Shuzo Co.), at 37°C, for 60 minutes, and their 5'-ends were phosphorylated.

The 4 phosphorylated fragments were mixed and kept in a  $100\,^{\circ}\text{C}$  water bath for 5 minutes, after which they were left to cool to room temperature, to perform the annealing. Two  $\mu\text{I}$  of T4 DNA ligase (800 units, Takara Shuzo Co.) were added and the temperature was held at  $16\,^{\circ}\text{C}$  overnight, joining the fragments and making a double-chain fragment. Next, this double-chain fragment was cut with Hpa II (Msp I) to obtain a 96 bp fragment.

Actual Example 2. Preparation of DNA fragment encoding human serum albumin fragment Met(123)-Pro(303) (Fig. 2)

The lambda gtll human cDNA clone (HSA-1A) lacking the part which encodes the amine end side of normal human serum albumin and containing a sequence in which the codon coding the 304th serine is changed to a translation termination codon (Reference Example 1, Fig. 6) was cut by EcoR I and the human serum albumin cDNA part was taken out; this was inserted into the EcoR I site of plasmid pUC19, making plasmid pUC-HSA-I.

pUC-HSA-I was cut with Pst I and the 5'-end phosphoric acid group produced was removed by treating with bacterial alkaline phosphatase; after this, the result was cut with Hpa II (Msp I), and the 750 bp fragment was removed. This 750 bp fragment was joined with the 96 bp fragment

signal peptide and the part of the HSA cDNA joined in this way, the nucleotide sequence GGATCC was produced, as an adaptor sequence, and since the two amino acids Gly-Ser are encoded, the fused protein actually synthesized by these fused genes takes the structure of the phoA signal peptide - Gly-Ser-Met123 to pro 303.

In order to express the fused protein in coliform bacteria, the pAT-trp-phoA-HSA-A (Reference Examples 3 and 4; Public Patent Application Bulletin No. 63-037453), which was used in the expression of the fused protein of phoA signal peptide-normal human serum albumin, was used. The pAT-trp-phoA-HSA-A was doubly digested by EcoR I and Hind III, and the larger of the fragments, which did not contain the phoA leader sequence-HSA cDNA part, was joined with the 800 bp fragment obtained by the double digestion of the pUC-phoA-SAL II plasmid by EcoR I and Hind III, by means of T4 DNA ligase, and the pAT-trp-phoA-SAL II plasmid was obtained.

By introducing the pAT-trp-phoA-SAL II plasmid into the coliform bacterium HB101, using the character transformation method, the coliform bacterium HB101 (pAT-trp-phoA-SAL II) was obtained.

This coliform bacterium was entrusted to the Microbiology Industry Technology Institute of the Agency of Industrial Science and Technology, as Bikokenkinki No. 10308 (FERM P-10308).

mM EDTA, and 1 mM PMSF (phenylmethylsulfonyl fluoride), and 0.2 mg/ml egg white lysozyme was added. The outer membranes were consumed by letting this stand at 37°C for 15 minutes, and the protoblasts (spheroblasts) were obtained. This suspension was transferred onto ice and cooled, after which it was centrifuged at 10,000 rpm for 10 minutes and the spheroblasts were precipitated. These spheroblasts were resuspended in a 20% sucrose solution [25 mM Tris-HCl (pH 7.5), 10 mM EDTA], and then pulverized in an ice bath by means of a Polytron [phonetic; poritoron] homogenizer (dial value: 8). The pulverized solution was centrifuged at 15,000 rpm for 20 minutes, at 4°C, and a bacteria residue was obtained. This bacteria residue was resuspended in 25 mM Tris-HCl (pH 7.5), and the suspension was centrifuged at 15,000 rpm for 20 minutes, at 4°C. This operation was performed once more, and the precipitate obtained was used as the insoluble fraction.

# SDS-polyacrylamide gel electrophoresis

- Analysis of bacteria total protein
- 0.5 ml of culture solution was centrifuged at 7000 rpm for 5 minutes, and the bacteria were collected. The bacteria were floated in 10  $\mu$ l SDS-sample solution [62.5 mM Tris-HCl (pH 6.8), 2% SDS, 10% sucrose, 5% 2-mercaptoethanol] and treated at 100°C for 5 minutes. The result was applied to an SDS-polyacrylamide gel [Laemmli's method: Nature (London)

(Bio-rad Co.), and 16.7% methanol, and reaction was performed for 15 minutes. Next, the filter was left standing in water for 30 minutes. The material which cross-reacted with the anti-human albumin antibodies was stained a deep violet at a certain place (Fig. 4). The expressed product of this invention was observed at the position of molecular weight 21,000.

Actual Example 5. Preparation of plasmid pUC-phoA-mHSA, containing a DNA sequence encoding a fused protein of coliform bacteria alkaline phosphatase signal peptide and mini-HSA (Fig. 9)

The pUC-phoA-HSA-A mentioned in Reference Example 3, containing a DNA sequence encoding a fused protein of coliform bacteria alkaline phosphatase signal peptide and mature human serum albumin A, was doubly digested with EcoR I and Msp I; the region from immediately before the methionine codon of the amine end of the signal peptide of the alkaline phosphatase to the codon of the 152nd position proline of the mature human serum albumin A (approximately 500 bp) was cut out. On the other hand, the recombinant plasmid pUC-HSA-I', containing a DNA sequence in which, of the precursor prepro human serum albumin A, the mature human serum albumin A was encoded up to the proline of the 303rd position, but the codon of the 304th position serine (TCA) was replaced with an opal codon (TGA), was doubly digested with Msp I and Xba I; a DNA fragment of approximately 610

which a DNA sequence encoding coliform bacteria alkaline phosphatase signal peptide and mature human serum albumin A and its 3' side non-translation sequence are placed downstream from the EcoR I recognition site, which is downstream from the coliform bacteria tryptophan promoter, and the Hind III recognition site is located at the very end. Therefore, the larger of the DNA fragments obtained by double digestion using EcoR I and Hind III takes a form in which the DNA sequence encoding coliform bacteria alkaline phosphatase signal peptide and mature human serum albumin A is lacking; by joining this with the DNA sequence encoding the fused protein of coliform bacteria alkaline phosphatase signal peptide and mini-hSA, it was possible to construct the recombinant plasmid pAT-trp-phoA-mHSA, which has a structure in which the said fused protein could be expressed under the control of the coliform bacteria tryptophan promoter.

The pAT-trp-phoA-mHSA plasmid was introduced by the characteristic transformation method into coliform bacterium HB101 and coliform bacterium HB101 (pAT-trp-phoA-mHSA) was obtained. This bacterium was entrusted to the Microbiology Industry Technology Institute of the Agency of Industrial Science and Technology, as Bikokenkinki No. 10952 (FERM P-10952).

Actual Example 7. Preparation of recombinant plasmid pUCtHSA, containing the DNA encoding contracted HSA with coliform bacteria DNA polymerase I and the single-chain part of the end was buried by a nucleotide polymerization reaction. Next, cutting was performed with Sph I, and the larger of the DNA fragments was obtained. On the other hand, the recombinant plasmid pSAL II, containing a DNA sequence encoding the Met123-Pro303 (SAL II) of mature human serum albumin A, was cut at the BamH I recognition site, immediately before the Met123 codon, after which a nucleotide polymerization reaction was performed by using coliform bacteria DNA polymerase I, and the single-chain part of the end was buried. Next, cutting was performed with Sph I and the smaller of the DNA fragments, containing a DNA sequence encoding SAL II, was obtained. These 2 DNA fragments were joined to prepare a recombinant plasmid pATtrp-SAL II, in which a DNA sequence encoding SAL II was placed downstream from the sequence derived from the coliform bacteria tryptophan operon. After this pAT-trp-SAL II was cut at the Sal I recognition site, located downstream from the SAL II DNA sequence, the single-chain DNA part was buried with coliform bacteria DNA polymerase I, and it was cut again at the site of the 5' end of the SAL II DNA by means of BamH I, cutting and removing the SAL II DNA. The larger of the DNA fragments obtained in this way was joined with a DNA fragment containing a DNA sequence encoding contracted HSA, obtained by cutting the pUC-tHSA plasmid with Hind III, burying the single-chain part with coliform bacteria DNA polymerase I, and cutting with BamH I; in this

treatment with DNA polymerase I was performed, burying the single-chain part, and a DNA sequence encoding contracted HSA was cut out by cutting with BamH I. These 2 DNA fragments were connected and a recombinant plasmid pAT-trpphoA-tHSA, which expresses the fused protein phoA-tHSA in a form in which the alkaline phosphatase signal peptide and contracted HSA are sandwiched by spacers composed of the dipeptide Gly-Ser encoded by the BamH I recognition sequence GGATTCC, was constructed. The pAT-trp-phoA-tHSA plasmid was introduced into the coliform bacterium HB101 by means of the characteristic transformation method, and the coliform bacterium HB101 (pAT-trp-phoA-tHSA) was obtained. This bacterium was entrusted to the Microbiology Industry Technology Institute of the Agency of Industrial Science and Technology, as Bikokenkinki No. 10951 (FERM P-1051 [sic]). Actual Example 10. Expression of fused proteins composed of

Actual Example 10. Expression of fused proteins composed of alkaline phosphatase signal peptide and mini-HSA or contracted HSA and the single contracted HSA molecule

The fused proteins of coliform bacteria alkaline phosphatase signal peptide and human serum albumin fragments or contracted human serum albumin A alone, were expressed by means of pAT-trp-phoA-mHSA, pAT-trp-tHSA, or pAT-trp-phoA-tHSA as follows.

#### Culturing

Coliform bacteria strains HB101 which had pAT-trp-phoA-mHSA, pAT-trp-tHSA, or pAT-trp-phoA-tHSA were cultured in 5

pulverized solution was centrifuged at 15,000 rpm for 20 minutes, at 4°C, and a bacteria residue was obtained. This bacteria residue was resuspended in 25 mM Tris-HCl (pH 7.5), and the suspension was centrifuged at 15,000 rpm for 20 minutes, at 4°C. This operation was performed once more, and the precipitate obtained was used as the insoluble fraction.

# SDS-polyacrylamide gel electrophoresis

- 1) Analysis of bacteria total protein
- 0.5 ml culture solution was centrifuged at 7000 rpm for 5 minutes, and the bacteria were collected. The bacteria were floated in 10 µl SDS-sample solution [62.5 mM Tris-HCl (pH 6.8), 2% SDS, 10% sucrose, 5% 2-mercaptoethanol] and treated at 100°C for 5 minutes. The result was applied to an SDS-polyacrylamide gel [Laemmli's method: Nature (London) 277, 680 (1970)], with a separation gel concentration of 10%, and electrophoresis was performed.
  - Analysis of insoluble fraction

The residue was resuspended in 25 mM Tris-HCl (pH 7.5); part of this was taken and diluted with the SDS-sample solution. The insoluble protein was solubilized by treating at 100°C for 5 minutes, and gel electrophoresis was performed.

#### 3) Staining and destaining

After the electrophoresis was completed, the gel was immersed for 30 minutes to 1 hour in a staining solution

transferred to TBS solution containing 0.025% Tween-20 (abbreviated below as "TTBS solution"), and a treatment was performed for 5 minutes, after which the same operations were repeated. The IqG fraction of anti-human albumin rabbit serum (Cappel Co.) was diluted 2000-fold with TTBS solution containing 1% gelatin, the filter was transferred to this solution, and a treatment was performed for 2-18 hours. Next, the filter was transferred to TTBS solution and treated for 5 minutes. This operation was repeated 2 more times. The filter was transferred to a solution of goat anti-rabbit IgG antibodies conjugated to horseradishperoxidase (Bio-rad Co.), diluted 3000-fold with TTBS solution containing 1% gelatin, and a treatment was performed for 2 hours. After this treatment, the filter was washed twice with TTBS solution and once with TBS solution (5 minutes each time). The filter was transferred to a TBS solution containing 0.015% H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, 0.05% HRP chromogen reagent (Bio-rad Co.), and 16.7% methanol, and reaction was performed for 15 minutes. Next, the filter was left standing in water for 30 minutes. The material which cross-reacted with the anti-human albumin antibodies was stained a deep violet at certain places (Fig. 12). The expressed products of cross reactions of phoA-mHSA, contracted HSA, and phoAtHSA with the corresponding anti-human serum albumin antibodies were observed at the positions of approximate molecular weights 37,000, 49,000, and 51,000, respectively.

non-translation region composed of the following 6 nucleotides (HSA-3). The base sequences of these probes are shown in Fig. 5. The synthesis of these probes was performed by using an automatic DNA synthesizer; the labelling was performed by using [y-32P] ATP and polynucleotide kinase. Among the 200 lambda gtll clones which gave positive signals with HSA-2, DNA was prepared from 4 clones [Blattner et al., Science 202, 1279-1284 (1978)]; this was digested with EcoR I enzyme, and the Southern blot of the digested material was hybridized with the HSA-2 probe [Southern, E., J. Mol. Biol. 503-517 (1975)]. The hybridized fragments were obtained from 3 clones; their lengths were 1.8 kb, 1.4 kb, and 1.3 kb. Among these, the fragments with the lengths of 1.8 kb and 1.3 kb were sub-cloned with the pUC19 vector. These subclones were screened by colony hybridization [Grunstein and Hogness, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 72, 3961-3965 (1975)], using HSA-1 and HSA-3, respectively, as probes. As a result, a clone lambda gtll (HSA I-A) which hybridized only with HSA-3 was obtained. Various DNA fragments of this clone were transferred to the vectors for determining base sequences M13mp18 and mp19 RF-DNA, and the base sequences were determined by the stain deoxynucleotide termination method [Sanger, F., Nicklen, S., and Coulson, A. R., Proc Natl. Acad. Sci. USA 74, 5463-5467 (1977)]. On the other hand, with 20 of the clones which gave positive signals in the plaque hybridization of the lambda gtll clones performed

```
ECORI

AA TIC ATG AAA CAA AGG ACT ATT GCA CTG
G TAC TIT STT TCG IGA TAA GGT GAC
Met Lys Gin Ser Thr lie Ala Leu

GCA CTC TTA CCG TTA CTG TTT ACC CCT GTG
CGT GAG AAT GGC AAT GAC AAA TGG GGA CAC
Ala Leu Leu Pro Leu Leu Phe Thr Pro fai

Nael
ACA AAA GCC GGC G
TGT TTT CGG CCC C TT A A
Thr Lys Ala

Hpe II Ecori
```

The EcoR I recognition sequences at both ends were prepared in order to perform an insertion into the EcoR I site of the PUC plasmid; the Hpa II recognition sequence was prepared in order to fuse the HSA-A mature gene afterward; and the Nae I recognition sequence was prepared so that [the DNA fragment] would be cut directly after the codon encoding the last amino acid (21st alanine) constituting the signal peptide and leave smooth ends, and this could be fused directly with the DNA sequence encoding the mature protein. Two DNA chains composed of 72 nucleotides were synthesized by using an automatic DNA synthesizer (Applied Biosystems Model 380B), applying the phosphoamidite method described in Matteucci, M. D. and Caruthers, M. H., Tetrahedron Letters 21, 719 (1980). Quantities (21 pmoles) of each of the synthesized DNA chains were treated at 37°C for 60 minutes in, e.g., solutions (50  $\mu$ l) containing 50 mM Tris-HCl (pH 7.6), 10 mM MgCl<sub>2</sub>, 5 mM dithiothreitol, and 0.2 mM ATP, in the presence of 6 units of T4 polynucleotide kinase (Takara Shuzo Co.), to perform phosphorylation of the 5' ends.

(10 ng) were treated at 15°C for 4 hours in a total of 30  $\mu$ l of a reaction solution [66 mM Tris-HCl (pH 7.6), 6.6 mM MgCl<sub>2</sub>, 10 mM dithiothreitol, 1 mM ATP] containing 2.8 units of T4 DNA ligase (Takara Shuzo Co.), and a recombinant plasmid was obtained. Ten  $\mu$ l of this reaction solution were used for transforming the characteristics of the host bacterium, the coliform bacterium TB-1 strain.

The sensitive coliform bacteria cells used in the characteristic transformation can be prepared by, for example, the calcium chloride method [Mandel, M. and Higa, A., J. Mol. Biol. 53, 159-162 (1970)]. Specifically, an overnight culture solution of coliform bacteria (e.g., the TB-1 strain) [in an agar-agar medium, e.g., Luria (LB) medium] was diluted 100-fold with the same medium, and culturing with agitation was performed at 37°C until the OD 600 became 0.6. 1.5  $\mu$ l were centrifuged at 5000 rpm for 5 minutes, and the bacteria were collected. These were suspended in 750  $\mu l$  of 50 mM CaCl $_2$ , and after leaving this on ice for 20 minutes, the bacteria were collected by centrifuging. The precipitate obtained was resuspended in 100  $\mu l$  of 50 mM CaCl<sub>2</sub>, and the aforementioned DNA ligase reaction solution was added; the resulting material (25  $\mu g/ml)$  was left on ice for 40 minutes. After the temperature was held at 42°C for 1 minute, 1 ml LB medium was added and the temperature was held at 37°C for 30 minutes. 0.1 ml of

(1977)], and finally, the target pUC-phoA plasmid was identified.

Reference Example 3. Preparation of plasmid pUC-phoA-HSA-A (Figs. 7-1, 7-2)

The plasmid pUC-phoA-HSA-A, containing DNA which encodes a fused protein composed of the signal peptide of coliform bacterial alkaline phosphatase (phoA) and normal human serum albumin A, was prepared as follows.

A fragment produced from clone lambda gtll (HSA-II), containing HSA cDNA obtained from a human liver cDNA library, by digestion by EcoR I and Xba I, was prepared; this fragment was joined with the larger of the fragments obtained by double digestion of the pUC19 plasmid by EcoR I and Xba I, using T4 DNA ligase, and the recombinant plasmid pUC-HSA-EX was constructed.

The smaller of the fragments produced from this plasmid by double digestion by Aha III and Sal I was prepared. This fragment encodes [the part] from the 12th Lys to the 356th Thr of the mature normal human serum albumin A protein. In order to construct the genes which encode the mature normal human serum albumin A protein from the amine end, the DNA sequence corresponding to the 5' end was made by annealing 2 chemically-synthesized fragments. This synthetic DNA sequence has the adhesion end sequence CG produced by cutting with the Hpa II and Cla I enzymes on the 5' end side, so that it can fuse with the DNA sequence which

the pUC18 plasmid. In this way, [the part] of HSA-A from the 358th amino acid Leu to the 585th amino acid Leu of the carboxyl end was encoded; furthermore, a double digestion product by Xba I/Hind III, containing 62 nucleotides of the non-translation region of the 3' side, was prepared. This was mixed with the larger of the fragments of the double digestion product of EcoR I/Xba I obtained from pAT-HSA-CX and the double digestion product of EcoR I/Hind III of pUC18; a linking reaction was performed by T4 DNA ligase, and the recombinant plasmid pUC-HSA-CH, containing all of the cDNA of the mature normal human serum albumin A, was obtained.

Figs. 8-1 to 8-3 show the cDNA base sequences which encode all the amino acid sequences of mature normal human serum albumin A and the corresponding amino acid sequences.

In order to join the cDNA of the mature normal human serum albumin A with the DNA sequence encoding the phoA signal peptide, the pUC-HSA-CH was cut with EcoR I/Cla I and the larger of the fragments produced was obtained. Using T4 DNA ligase, this was joined with the smaller of the fragments obtained by the double digestion of pUC-phoA by EcoR I/Msp I (cutting the same recognition sequence as Hpa II). The plasmid pUC-phoA-HSA-A constructed in this way contained a DNA sequence encoding a fused protein consisting of phoA signal peptide (consisting of 21 amino acids) and mature normal human serum albumin A; it was inserted in

larger of the fragments obtained was used in the junction with phoA-HSA-AcDNA.

On the other hand, the smaller of the fragments produced by the double digestion of pUC-phoA-HSA-A by EcoR I/Hind III (containing the phoA-HSA-AcDNA sequence) was joined with the larger of the fragments produced by double digestion of pAT153 with EcoR I/Hind III, obtaining the recombinant plasmid pAT-phoA-HSA. After this was digested with EcoR I, making a straight-chain DNA, it was acted on by coliform bacteria DNA polymerase I to bury the single-chain part of the end. After this, it was cut with Sal I and the smaller of the fragments was recovered as the part containing the phoA-HSA-A cDNA. This fragment was joined with the previously-mentioned fragment from the pAT-trp vector, obtaining the recombinant plasmid pAT-trp-phoA-HSA-A.

This recombinant plasmid was introduced into the coliform bacteria strains HB101 and C600, and the characteristic transformation products E. coli HB101 (pAT-trp-phoA-HSA-A) and C600 (pAT-trp-phoA-HSA-A) were obtained.

The coliform bacterium C600 (pAT-trp-phoA-HSA-A), containing the recombinant plasmid pAT-trp-phoA-HSA-A which contains cDNA encoding the normal human serum albumin A, of this invention, was entrusted to the Microbiology Industry Technology Institute of the Agency of Industrial Science and Technology, as Bikokenkinki No. 9874 (FERM P-9874).

Figs. 8-1 to 8-3 show base sequences of the cDNA encoding all of the normal human serum albumin A of this invention. In the figures, the sequence within [ ], from amino acid 152 to amino acid 303, shows the amino acid sequence of the C-end side of the human serum albumin protein fragment of this invention and the base sequence encoding it.

Fig. 9 shows the process of producing the plasmids pUC-phoA-mHSA and pAT-trp-phoA-mHSA.

Fig. 10 shows the process of producing the plasmids pUC-tHSA and pAT-trp-tHSA.

Fig. 11 shows the process of producing the plasmid pAT-trp-phoA-tHSA.

Fig. 12 is an SDS-polyacrylamide gel electrophoresis diagram of the expression products of the plasmid pAT-trp-phoA-mHSA (lane 4), pAT-trp-tHSA (lane 2), and pAT-trp-phoA-tHSA (lane 3); the protein bands were stained with Coomasie Brilliant Blue. Lane 1 represents the size markers: phosphorylase B (molecular weight 94,000), bovine serum albumin (molecular weight 67,000), ovalbumin (molecular weight 43,000), carboxylic acid dehydrogenase (molecular weight 30,000), soybean trypsin inhibitor (molecular weight 20,000), and lactoalbumin (molecular weight 14,400). The arrows indicate the various expression products.

Fig. 1

Ban HI

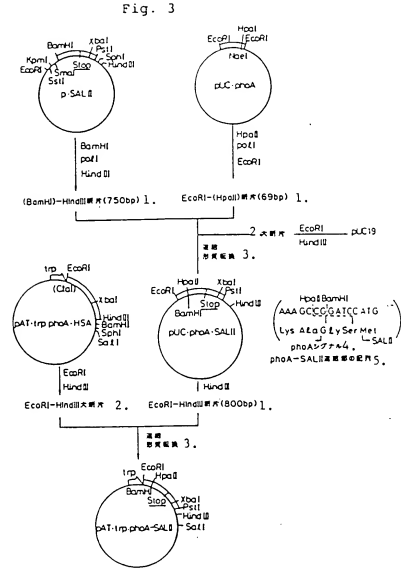
CA TCC ATG TOC ACC CCT TTC CAC CAC AAC CAA CAA ACC TTC CTG AAA AAA TAC CTG TAC CAA ATC CCT CCT CAC

G TAC ACG TOG CCA AAG CTG CTG TTG CTT CTT TCG AAG CAC TTT TTT ATG CAC ATG CTT TAG CCA CCA CCA

Ret Cys The Ale Phe His Aep Aen Glu Glu The Phe Leu Lys Lys Tyr Leu Tyr Glu Ile Ale Arg Arg Sis

(123)

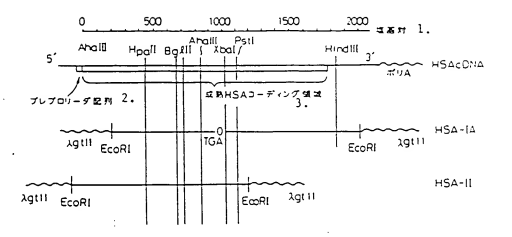
CCG TAC TTC TAC GCT CEG G
CCC ATG ANG ATG CCA GCCCTT CAC CAC ANG ANG G
Fro Tyr Phe Tyr Ala Fro Glu Leu Leu Phe Phe Ala
(151)



Key to Fig. 3

- 1. Fragment
- Large fragment
- 3. Joining, characteristic transformation
- 4. Signal
- 5. Sequence of phoA-SAL II junction part

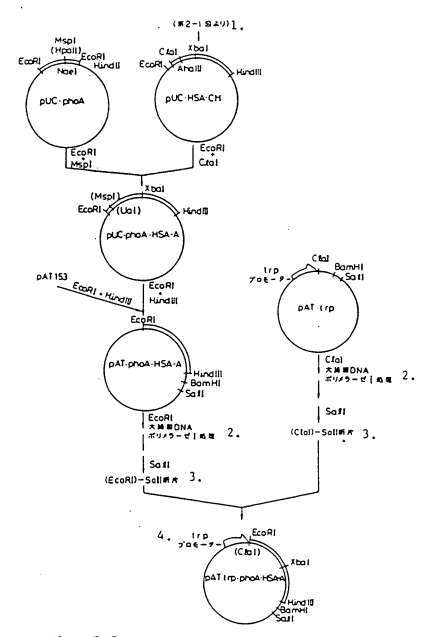
Fig. 6



# Key to Fig. 6

- 1. Base pairs
- 2. Prepro leader sequence
- 3. Mature HSA coding region

Fig. 7-2



Key to Fig. 7-2

- 1. (From Fig. 2-1) [apparently misprint for "7-1"-Trans.]
- 2. Coliform bacteria DNA polymerase I treatment
- 3. Fragment
- 4. Promoter

Ala Ser Leu Gln Lys Phe Gly Glu Arg Ala Phe Lys Ala Trp Ala Val Ala Arg Leu Ser Gln Arg Phe Pro Lys Glu Phe Ala Glu Val Ser Lys Leu Val Thr Asp Leu Thr Lys Val His Thr Glu Cys Cys His Gly Asp Leu CTT GAA TGT GCC GAA GAA GAT GCT GAA ARG ARG CTT GCC AAA GTT GCC AAA GTT GCA AAA GTT GAA AAT GAT GAT GAT GAA AAA CTT GAA AAA GTT GAA AAA CTT GAA AAA GTT GAA AAA CTT GAA AAA GTT GAA AAA CTT GCC GAA GAT GCT GAA AAA GTT GCC AAA GTT GCC AAA GTT GCC AAA AAT GTT GCC AAA AAT GTT GCC AAA AAA GTT GCC GAA GTT GCC AAA GTT GCC AAA GTT GCC AAA AAT GTT GCC AAA AAA GTT GCC GAA GTT GCC AAA GTT GCC GAA GTT GCC AAA GTT GCC AAA AAA GTT GCC GAA GTT GCC AAA GTT GCC GAA GTT GCC AAA GTT GCC GAA GTT GCC AAA GTT GC

8-3

THE LYS PRO GIN AGN ALG CEN THA GTT CGT TAC ACC ANG AAA GTA CCC CAA GTG TCA ACT CTA THE LEW VAI GAY

VAI SER ARG ASN LOW GLY LYS VAI GLY SER LYS CYS CYS LYS HIS PTO GLN ALIA LYS ARG HET PTO CYS ALIA GLY

ASP TYP LOW SER VAI VAI LOW ASN GLO GGC AGC AAA TGT TGT AAA CAT CCT GAA ACA AAA AGA ATG CCC TGT GCA GAA

ASP TYP LOW SER VAI VAI LOW ASN GLN LOW CYS VAI LOW HIS GLY LYS THE PTO VAI SER ASP ARG VAI THE LYS

GAC TAT CTA TCC GTG GTC CTG AAC CAG TTA TGT GTG TTC CAT GAG AAA ACG CCA GTA AGT AGT AGA AGA ATG ACA ACA

CYS CYS THE GLU SOF LOW VAI ANN AFF ARG CAG CAA AGG CCA CAT TTT TCA GCT CTG GAA GTA AGA ACA TAC ATT CCC AAA

GLU PHO ASN ALIA GLU THE PHO THE PHO HIS ALIA ASP LIE CYS THE LOW SER GLU LYS GLU ARG AGA AGA ATC AAG AAA

GLU PHO ASN ALIA GLU VAI GLU LOW VAI LAW CAT CAT GAA GAA ACA TTC CAT GAA ACA TTC AAG AAA

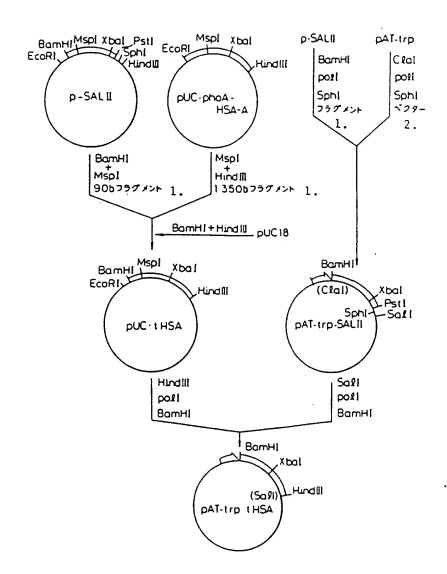
GLN THE ALIA LOW VAI GLU LOW VAI LYS HIS LYS PTO LYS ALIA THE LYS GLU GLU LYS ALIA VAI HET ASP ASP ASP ASP ACA ACCT GCA CTT GTT GAA GCT GTT ATG GAT GAT

Pho Alia Alia Pho Vai Glu Lys Cys Cys Lys Alia Asp Asp Lys Glu The Cys Pho Alia Glu Glu Glu Gly Lys Lys Low

TTC GCA GCT TTT GTA GAG AAG TGC TGC AAA GCT GAC TTA TAA

CTA GCT GCA AGT CAA ACT CAA GCT GCC TTA TAA

Fig. 10



Key to Fig. 10

- Fragment
- 2. Vector